

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

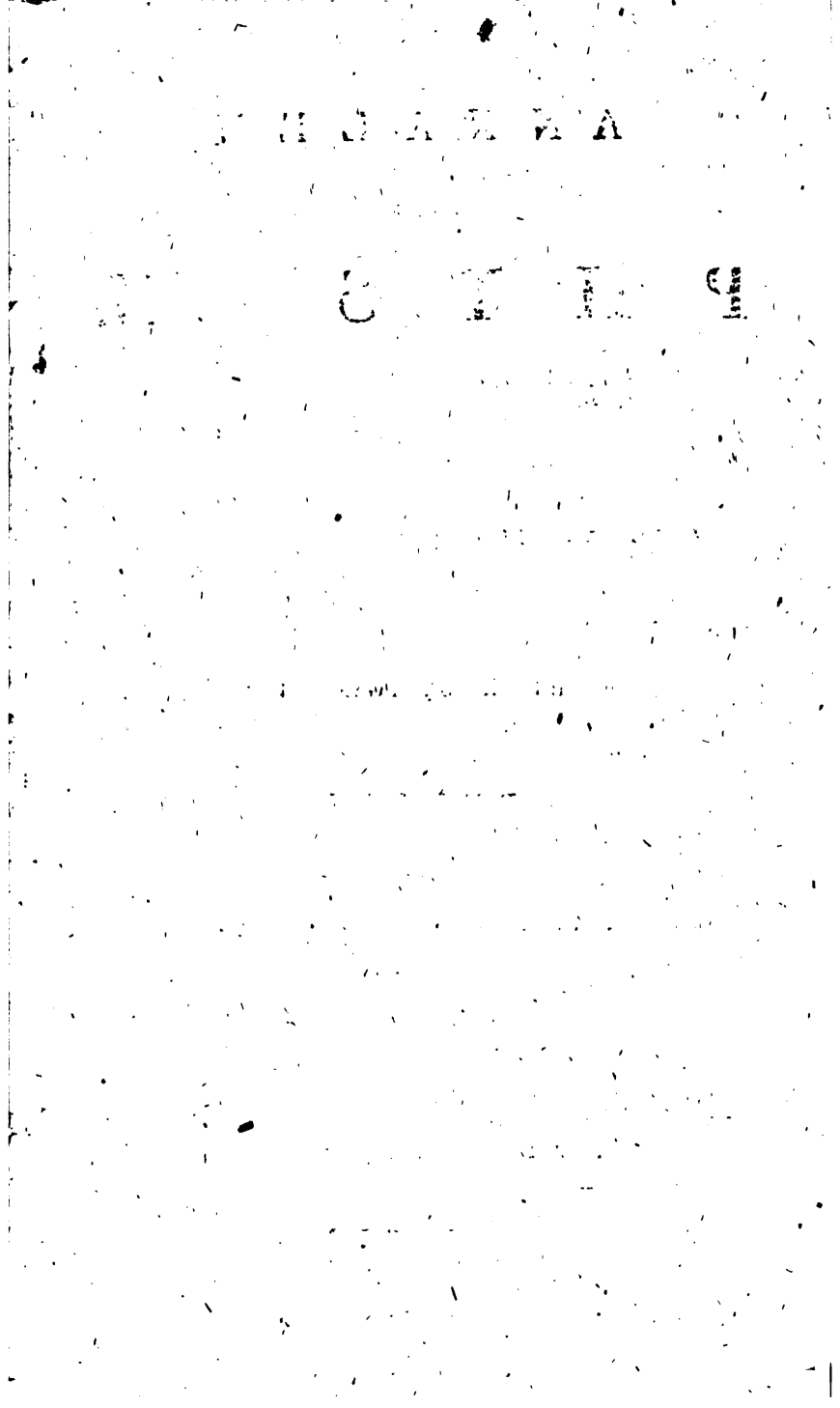
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

Gul

A 57283 0

A613

, i



ANNALEN

DER

PHYSIK.

NACH L. W. GILBERTS TODE FORTGESETZT

UND

HERAUSGEGEBEN

z u

BERLIN

V O N

j. c. POGGENDORFF.

ACHTZIGSTER 'BAND.

NEBST SECHS KUPFERTAFELN.

LEIPZIG VERLAG VON JOH. AMBROSIUS BARTH . 1825.

ANNALEN

ELIVERENTS O

DER

PHYSIK

UND

CHEMIE.

HERAUSGEGEBEN

Z U

BERLIN

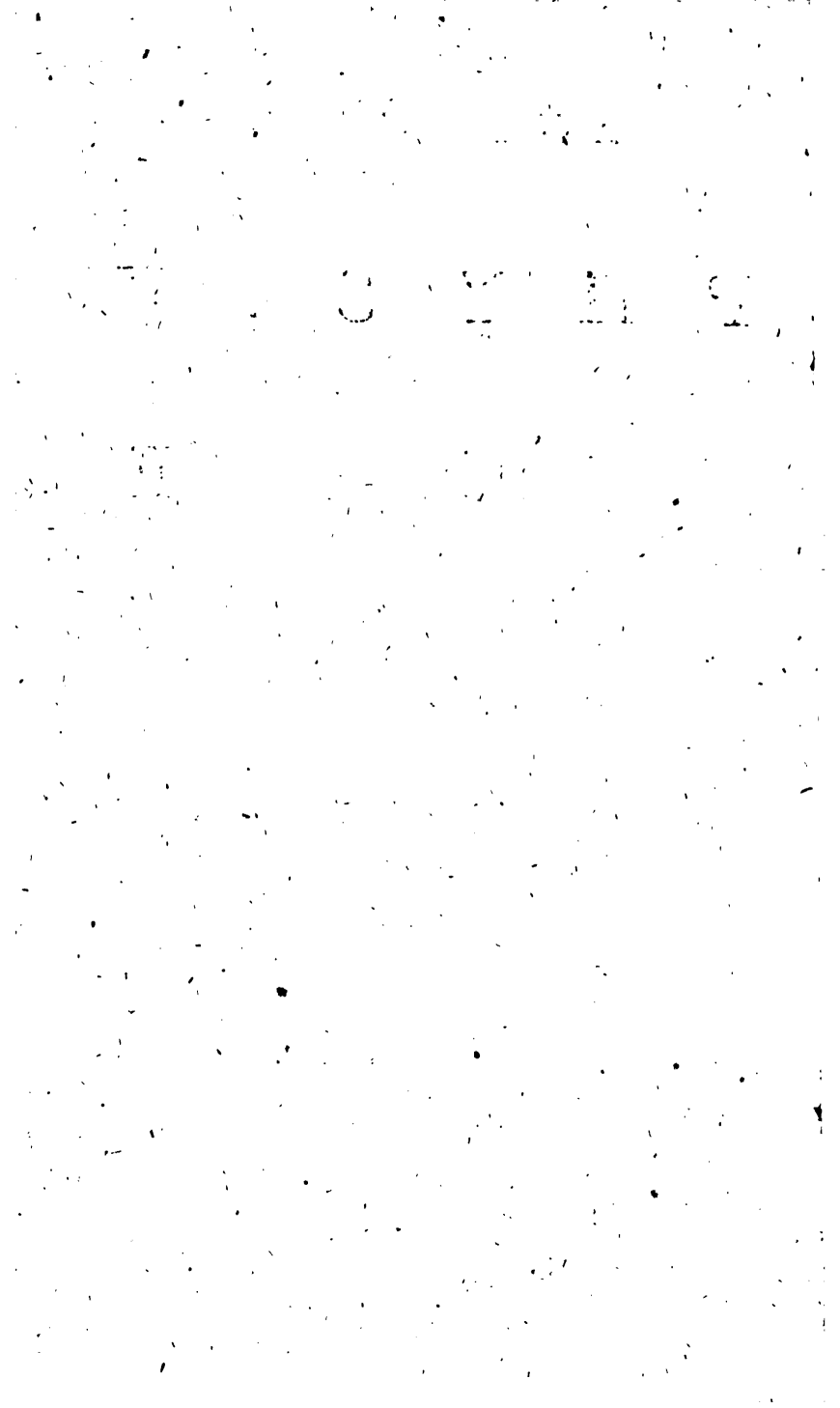
VON

J. C. POGGENDORFF.

VIERTER BAND.

NEBST SECHS KUPFERTAFELN.

LEIPZIG
VERLAG VON JOH. AMBROSIUS BARTH
1825.



des vierten Bandes der Annalen d. Physik n. Chem

Brites Stück,

	en merkwürdigsten Verbindungen; von J. J. Ber- elius. (Vierte Abtheilung; Fortsetzung der	,
1.4	Abhandlung im Bd. 78. 8. 113.)	1
	C. Fluisspathsaure Titansaure and fluisspathsaure Ti- tansaize	1
•	D. Fluisspathsaure Tantalsaure und flusspathsaure Tantalsalze. Tantalum und verschiedens seiner	
•	Verbindungen	6
•	Verbindungen Metallisches Tantalum Schweseltantalum	JC 14
•	Metallisches Tantalum Schweseltantalum Chlortantalum	TO THE THE THE

- inmust and L. As onies
- Ueber einige merkwiirdige, bei der Darstellung IH. des Kaliume nach der Brunnerschen Methode erhaltene Substanzen; von L'eopold Gmelin . 31

1) gelbe Substanz (krokonfactus Kall) 2) rothe Substanz	37 59
IV. Ueber das Krystallsystem des Azinits; von F. I Neumann in Berlin	5. 63
V. Vorläufige Anzeige des Gesetzes, nach welcher Sielle Metalle die Contactelektricität leiten; von D. G. Ohm, Oberlehrer zu Cöln	r
Notiz über das Döbereinersche Feuerzeug	.79 8 6
VI. Ueber die Ursachen, welche die Größe der elektiechen Spannung bestimmen; von Adolp Walcker zu Dresden	. ¥ 1
VII. Ueber die Zerletzung der Schweselmetalle durg Wasserliosigas; von Heinrich Rose	h 109
VIII. Beobachtung eines vierfachen Regenbogens; vo Otto Schulz, Professor am Berlinischen Gyn nasium	
EX. Aus einem Schreiben des Hrn. Oberbergrath und Prof. Nöggerath an den Herausgeber	id 1 i 5
*X. Notis	116
Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Hall	e,

vom Observ. Dr. Winkler. Monat Mai.

Zweites Stück.

	zelius. (Fortletzung) "Sekte	Z (1
	E. Zirconium reducirt aus flussspathfaurem Zirconkali		
•	und einige Eigenschaften der Zirconerde		
	Schwefelzirconium		
	Kohlenstoffzircenium		
		• ' '	•
	Zirkonerde und ihre Zusammensetzung	. 1.	
•	Flusspathlaures Eilenoxyd Kall		
•	Thonorde-Kali I to	-	•
)	Atomengewicht des Zirkoniums, a. der Zirkonerde		
•	Zerlegung des Hyazinths von Expailly	• 1	٠,
	Einige Rigenfohaften der Zirkonerde (** 5: 0	1	
1	Schwefelfaure Zirkonerde - Salze 10 32 is 3 Tariff		
	Salpeters. und salzsaure Zirkonerde		
	Kohliebfahre Zirkonerde (1930) 2 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16		•
	Zirkapsedskydrat	> 4	!
	Verfahren, um Zirkonerde von Eilenexyd zu trenne		
	Zusatz über die Thorerde		
	F. Fluispathlaute Wolframlaure ville deren Weibild	, J	i
,	dungen mit Salzbasen aus an and an alle		
	Zusammensetzung und Atomengewicht der Wolf-		
	earnitance.		
)	G. Fiussiputhsaufe Molybdanfaute und deren Verbin-	4	
	dungen mit Salzbafen		

122	Till and die Wassenman Setamon dem alle and held se and	
	Ueber die Zusammensetzung der phosphorsauren	
	und arleniklauren Bleierze; von F. Wöhler	161
	1. Grünbleierz von Zschoppau	162
	2. Weise Varietät, ebendaher	164
	3. Arfeniksaures Blejerz von Jahann Georgenstadt	167
	4. Bleifossil von Leadhills in Schottland	169
	-sti	1
IV.	Ueber die in den Meteorsteinen vorkonnnenden	4
711	krystallisirten Mineralien; von Gustav Role	173
\.	Zusatz. Zerlegung des Olivins u. Chrysolithe von Hru	
	Holr. Stromeyer	193
211	von Hrn. Walmstedt	198
123		,
♦ ct	Beobachtungen über die Klangfiguren auf ebenen,	
461	nach allen Dimensionen schwingenden, homoge-	
₽°.	nen Scheiben; von Hrn. Strehlke, zweitem Leh-	
127	man d. Mark. am Command and Dennis	205
CEI		
VI.	Ueber eine Unvollkommenheit in der bieherigen	•
	Theorie der Bbbe und Fluth; vom Hrn. Prof. und	•
. –	Ritter Parrot su Dorpat	-
Ì	ringer : #1 : o. me tomber	319
Y	. Auszug aus dem Progremm der holländischen	,
7	Geseilschaft der Wissenschaften zu Hartem, für das	•
	July 1835	
`, .	Jeur 1920	33 1.
WI!	II. Auszug sus dem Plogramus der K. Akademie der	,
1	Willenschaften zu Paris	
• •	AA MEMERICHBRACH SE L'ALE	300
•	Meteorologisches Tegebuch der Sternweste zu Helle.	
	Land to the second of the second seco	7

vom Oblerv. Dr. Winckier. Monet Juni.

Drittes Stück.

1.	Zulatz zu der Abhandlung: Unterfuchung der Mineralwasser von Karlabad, nebst Untersuchung einiger anderer Mineralwässer des Ellenbogner Krei-	.i1 /
· .	ses in Böhmen; von J. J. Berzelius. 1. Lithion im Karlshader Wasser	283
•	2. Untersuchung des Wassers im Franzensbad bei	<u> </u>
•	Eger	250
	A. Der Franzensbrungen	251
.•	. B. Die Salzquelle	263
	3. Unterfischung des Wallers im Marienhade, zum, Btifte Tepl gehörig	265
•	. Die Ferdinandsquelle	266
`•	B. Der Krenzbrungen	270
á.	Versuch einer magnetischen Neigungskarte, ge- zeichnet nach den Beobachtungen auf den letzten Englischen Nordpol - Expeditionen unter den Ca- pitainen Ross und Parry; von Chr. Hensteen	277
MI.	Zusatz zu den vom Hrn. Prof. Naumann in Norwegen angestellten magnetischen Beobach-	٠
	tangen	267
IV.	Ueber Metallreductionen durch andere Metalle	•

auf nassem Wege; vom Hrn. Prof. N. W. Fischer

291

zu Basslau

٧.	Ueber die Ursachen, welche Elektrichtts-Erre- gung bewirken; von Adolph Walcker zu				
,	Dresden	5 0 <u>j</u>			
VI.	Das Spiegelberometer; vom Dr. Romers- hausen	5 51			
VII.	Notiz über die Repulsion, welche erhitzte Kör- per in merklichen Abkänden auf einander aus- üben; von Hrn. A. Fresnel	3 55			
VH	Leuchtender Schneefall am Lochawe	3 63			
	Ueber das Vorhandenseyn des Jod's im Mineral- reiche; von Hrn. Vauquelin	365			
M	seteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle,				

vom Observ. Dr. Winkler. Monat Juli.

11:

Viertes Stück.

	Ueber die Bestimmung der mittleren Wärme der Luft; von Gustav Gabriel Hällström. Seite	3 73
II.	Beschreibung eines Instrumentes zur Bestimmung der mittleren Temperatur eines Ortes für jeden gegebenen Zeitraum; von J. G. Grassmann, Prof. am Gymnasium zu Stettin	419
	Ueber die Unsachen, welche Elektricitäts - Erre- gung bewirken; von Adolph Walcker zu	112
IV.	Dresden. (Fortsetzung.) Notizen und vorläufige Nachrichten.	4 43
-	1. Ueber die Veränderung des Magnetismus einer Ei- fenplatte, wenn sie um ihre Axe gedreht wird; von Hrn. J. N. Christie	459
	2. Ueber den Magnetismus, der Eisenmassen durch Umdrehung mitgetheilt wird; von Hrn. P. Bar-, low	464
	3. Weitere Untersuchung über die Bewahrung der Metalle durch elektrochemische Mittel; von Sir Humphry Davy	467
	4. Ueber einige neue Verbindungen von Kehlenstoff und Wasserstoff, und über einige andere bei der Zersetzung des Oels durch Hitze erhaltene Pro- dukte; von Hrn. M. Faraday	469
	5. Donavan's Apparat, um ohne Berührung mit der	

473

Luft za filtriren

- 6. Zerlegung des Chlerichweisis; von Hrn. Duman
- 7. Nachtrag sur Darkellung des Kaliums.

V. Freundschaftliche Aufforderung an zwei ungenannte Methematiker; vom Bergkommissair F. G. v. Busse in Freiberg

Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle, wom Observ. Dr. Winkler, Monat August.

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1825, FÜNFTES STÜCK.

I.

Untersuchungen über die Flussspathsäure und deren merkwürdigsten Verbindungen;

von

J. J. BERZELIUS*).

(Vierte Abtheilung; Fortsetzung der Abhandlung im Bd. 78. S. 113)

C. Flussspathsaure Titansaure und slussspathsaure Titansalze.

Wenn Titansaure mit Flusspathsaure übergossen wird, so erwärmt sie sich mit dieser, selbst wenn sie vorher geglüht war, und löst sich dann mit Hülse der VVärme vollkommen auf. Die Aussösung bei gelinder VVärme zur Syrupsconsistenz abgedampst, liefert Krystalle, welche nicht mehr vollkommen von VVasser ausgelöst, sondern davon in eine saure, auflösliche, und in eine, so zu sagen basische, unlösliche, Verbindung zersetzt werden. Diese basische Verbindung hält die Flusspathsaure selbst beim Glü-

^{*)} Aus d. Abh. der K. A. d. Wissenschst. 1824. St. II.
Annal. d. Physik. B. 80. St. 1. J. 1825. St. 5.

kommen fahren, als bis sie in einer Atmosphäre von Ammoniakgas geglüht wird. Die Aussösung in Wasser ist der liquiden slussspathsauren Kieselerde entsprechend, und besteht aus slussspathsaurer Titansäure verbunden mit wasserhaltiger Flusspathsaure. Das Wasser kann von anderen Basen vertreten werden und hierdurch entsteht alsdann eine Klasse von Salzen, welche ich, analog mit den vorhergehenden; slussspathsaure Titansalze nennen will.

Flusspathsaures Titan-Kali wird erhalten, wenn die saure Flüssigkeit mit Kali gesättigt wird, bis dass der Niederschlag bleibend zu werden anfängt. Dampft man dann ab, so schiefst das Salz in glänzenden, der Boraxsaure ahnlichen, Schuppen an. Beim Trocknen werden diese milchweis und seideglänzend. Sie lösen sich wieder in Wasser ohne Zersetzung auf Erhitzt, geben sie etwas Wasser ab, welches sie jedoch nicht chemisch zu enthalten scheinen. schieht der Versuch in einem Destillationsgefässe von Platin und fängt man die Destillationsproducte in Waller auf, so geht im Anfang ein Antheil Säure mit den Wasserdampfen über und wird diese alsdann mit Alkali übersättigt, so findet man, dass sie etwas Titan enthält. Hierauf schmilzt das Salz und bleibt so unverändert in der Weissglühhitze. Wird es nun mit wasserfreiem saurem schweselsaurem Natron vermischt, und wieder zum Glühen erhitzt, so geht von Neuem, außer wassersier Schwefelläure, ein Antheil Flusspathläure und Titan ins Wasser über; aber das Meiste bleibt zurück. Hieraus gelit bervor, dass Ulusspathläure mit Titansaure nicht eine

solche gasförmige Verbindung giebt, wie mit Kieselerde und Boraxlaure. Wird dann die geschmolzene Masse herausgenommen, gepulvert und mit wasserhaltiger Schwefelsaure übergossen, so wird Flusspathsaure entwickelt. Wenn man flussspathsaures Titan-Kali 'mit Kalium vermengt und gelinde erhitzt, so verbindet sich das Kalinm unter lebhafter Feuererscheinung mit dem Sauerstoffe und der Flussspathsaure, und Titan wird reduzirt. Dieses wird bei Auflölung des Salzes in Waller in Form eines schwarzen Pulvers erhalten, welches unter dem Polirstahle metallischen Strich annimmt. Es wird nicht von Flussspathsaure aufgelöst, wohl aber von einem Gemenge dieser Saure mit Salpetersaure. Das von Wollaston beschriebene metallische Titan, welches sich bisweilen in den Schlacken der Holiösen findet, löst sich in diesem Gemenge bloss mit Hülse von Warme auf.

Dass flussspathsaure Titan-Kali wurde auf solgende Art analysist; das Salz wurde in kochend heisem VVasser aufgelöst, mit kaustischem Ammoniak gefällt, der Niederschlag gewaschen, getrocknet und endlich in einer Atmosphäre von Ammoniak geglüht. Er war Titansaure. Die Flüssigkeit wurde zur Trockne abgedampst, das Salz geschmolzen und gewogen. Bei VViederaussölung hinterließe es eine geringe Spur von Titansaure, welche zu der vorhergehenden gelegt wurde. Der Versuch gab 38,7 Prozent Kali, und 35,0 Prozent Titansaure, wonach die Flussspathsaure, mit Inbegriff des Verlustes 26,3 ausmachte. Der Sauerstoff des Kali ist 6,58 und der der Titansaure 11,8. Diese ist nicht völlig das Zweisache,

kommt aber diesem Verhältnis so nahe, dass das Salz nicht anders zusammen gesetzt seyn kann, als nach der Formel $KF + TiF^2$ *). Die darnach berechnete Zusammensetzung giebt

Kali . . . 37,33 Titanfäure . . . 37,27 Flussspathfäure 25,40

Die Ursache des Unterschiedes zwischen dem Refultat des Versuches und dem der Rechnung liegt in einem geringen Gehalte von stallspathsaurem Kiesel-Kali, von welchem diese Art von Verbindung vollkommen befreit zu erhalten, fast unmöglich ist, weshalb der Gehalt an Alkali und Flusspathsaure, etwas größer und der der Metallsaure etwas geringer ausfällt, als die Rechnung angiebt.

Flusspathsaures Titan-Natron ist weit auslöslicher, als das Kalisalz; ich habe es nur in Form einer Salzkruste, ohne Jegelmässige Krystalle erhalten.

Flussspathsaures Titan-Ammoniak ist auslöslicher als das Kalisalz, welchem es übrigens dem Anschen nach vollkommen gleicht. Die Veränderungen, welche dieses Salz bei der Destillation erleidet, verdienen erwähnt zu werden. In einem Destillationsapparat von Platin bis zu einer Temperatur erhitzt, welche noch nicht bis zum Glühen reicht, giebt es ein salzartiges Sublimat, welches slussspathsaures Ammoniak ist. Das eingelegte Salz schmilzt nicht und verändert auch seine Form nicht. Wird

^{*)} Nach Rose's Versuchen (d. Ann. Bd. 73. S. 142) ist die Titansture = 2304 == 1178,2.

nun dieses Sublimat hinweggenommen und die Hitze bis zum anfangenden Glühen verstärkt, 'so schmilzt das Salz, sublimirt sich dann unverändert und setzt fich im Retortenhalse in Flocken und ohne Zeichen. von Krystallisation ab; das Platin läuft dabei auf der innern Seite purpurfarben an. Dieses Salz ist in Wasser auflöslich, schmeckt sauer und zusammenziehend. und kann viel Alkali aufnehmen, bevor es gefällt Setzt man so viel Kali hinzu, bis dass ein Niederschlag entsteht, so riecht die Flüssigkeit sogleich nach Ammoniak und endlich ganz stark. Dieses ist also ein Salz von flussspathsaurer Titansaure, wahrscheinlich nur mit halb so vielem slussspathsauren Ammoniak, wie in dem ersten Salz, verbunden. Diels giebt Grund, eine entsprechende Klasse von flusspathsauren Titansalzen anderer Basen zu vermuthen. Ich habe indels keine Untersuchung datüber angestellt.

Flusspathsaurer Titan-Katk löst sich in Wasser nur bei Ueberschuls von Saure auf. Beim Abdampfen der Auslösung schießt er in prismatischen Krystallen an, welche bei Wiederausschung in Wasser ein weißes Pulver ungelöst zurücklassen.

Flussspathsaure Titan-Talkerde ist im VVasser leicht löslich, schmeckt bitter, schiesst bei sreiwilligen Verdampsen in langen, nadelsörmigen Krystallen an, welche nicht vollkommen vom VVasser aufgelöst werden.

Flussspathsaures Titan-Bleioxyd ist im Wasser leicht auslöslich, schiefst beim Verdampsen in kleinen farblosen Krystallen an, welche erst sauer und

hinten nach füß schmecken. Löst sich wieder im Wasser ohne Zersetzung auf.

Flusspathsaures Titan - Kupferoxyd ist leicht aussolich und schießet bei freiwilligem Verdampsen in langen, blase blaugrünen Nadeln an, welche mit Ansnahme der Farbe vollkommen dem Talksalze gleichen. VVird vom VVasser mit theilweiser Zersetzung aufgelöst.

Flusspathsaures Titan - Eisenoxyd giebt eine gelbe Auslösung, welche durch freiwillige Verdampfung zu einem klaren gelben Syrup wird. Abgedampft, selbst bei sehr gelinder VVarme, giebt es eine blassgelbe, krystalliste Salzmasse, welche beim VViederaussösen zersetzt wird.

Aus dem eben Angeführten geht hinreichend hervor, dass die Flussspathsaure mit der Titansaure Doppelsalze giebt, analog denen, welche wir zuvor keirnen gelernt haben. Zugleich sieht man ein, dass die
Flussspathsaure nicht zur Scheidung der Titansaure
von einem andern Körper angewandt werden kann,
weil Doppelverbindungen entstehen, welche nicht
den Fluaten gleichen, aus welchen sie zusammengesetzt sind, und welche folglich bei einer analytischen
Untersuchung wahrscheinlich eher irre leiten als
Dienste gewähren.

D. Flussspathsaure Tantalsaure und flussspathfaure Tantalsalze. Tantalum und verschiedene feiner Verbindungen,

VVird geglühte Tantalläure mit Flussspathsäure übergossen, so zerfällt sie darin, ohne dass die Flussspathsäure etwas von ihr löst. Die Tantalläure hat

indels Flussspathsanre aufgenommen, welche sie beim Glühen von sich giebt.

Tantallaure, lo wie sie nach der Schmelzung mit faurem schwefelsburen Kali und nach dem Auskochen des Salzes mit Wasser erhalten wird, wird augenblicklich von der Flussspathsaure zu einer klaren farblosen Flüssigkeit aufgelöst. Unzersetztes Pulver von Tantalit, welches mit der Tantallaure vermengt leyn kann, bleibt dabei ungelöß und die Flufsspathsaure hat darauf nicht die geringste Wirkung. Eben so verhalten sich die Antheile von Tantalaure, welche beim Schmelzen nicht von dem sanren Salze zu einer flüssigen Masse aufgelöst wurden. Ueberlässt man die Auflösung der freiwilligen Verdampfung, so nimmt he einen gewillen Grad von Concentration an, welchen sie alsdum beibehält. Bei höchstens + 300 abgedampft, wird sie noch mehr concentrirt und fetzt Krystalle ab. An dem Rande der Flüssigkeit wird die Masse emailleweis und nicht krystallinisch. Setzt man die Abdampfung fort, so wird die ganze Masse eben so; die frisch aus der Flüssigkeit genommenen und abgetrockneten Krystallen lösen sich wieder vollkommen in Wasser auf, und ihre Auflösung wird nicht durch kiesellialtige Flusspathsaure getrübt; sie scheinen die Doppelverbindung von flussspathsaurer Tantalsaure und wasserhaltiger Flussspathlaure zu seyn. Läst man sie einen Tag lang an trockner Luft liegen, so verwittern sie, die wasserhaltige Saure verdampst und sie lösen sich nun nicht mehr in Wasser auf, ohne eine basische Die emailleweisse Masse Verbindung abzuletzen. verhält sich auf gleiche VVeile; VVasser nimmt daraus eine saure Verbindung auf und scheidet eine basische ab. Wahrscheinlich ist sie vor der Einwirkung
des Wassers die neutrale Verbindung zwischen beiden
Säuren, so wie die Auslösung als analog mit liquider
kieselhaltiger Flussspathsäure zu betrachten ist.

Flusespathsaures Tantal - Kali wird erhalten, wenn die Auflösung von Tantalsaure in Flussspath-- saure, mit so viel Kali vermischt wird, bis ein Niederschlag zu entstehen anfängt. Man muss diese Verbindung in der Wärme machen, weil sie sich sonst sogleich absetzt und die ganze Masse gesteht. Beim Erkalten schießen schuppige Krystalle an, nicht unähnlich denen des entsprechenden Titansalzes. Dieses Salz ist im kalten Wasser schwer löslich, von welchem es indels vollkommen aufgelöst wird. Dagegen wird es leichter von warmen Wasser aufgelöst, aber von kochend heißem zersetzt unter Abscheidung eines weißen Pulvers. Dieses Salz wird auch erhalten, wenn saures flussspathsaures Kali mit Tantallaure und Wasser vermischt und die Flüssigkeit erwärmt wird. Nachdem das Salz heraus krystallisirt ist, enthält die Flüssigkeit freies neutrales flussipathfaures Kali.

Flusspathsaure Tantalsaure scheint sich in mehreren Vorhältnissen mit Kali zu verbinden, von welchem zwei sich gegen einander verhalten, wie 1,5 zu 2, wie wir unten sehen werden. Das oben angeführte Salz enthält die geringste Quantität slusspathsaurer Tantalsaure. Setzt man der Auslösung dieles Salzes Flusspathsaure zu, ehe das Salz sich abzusetzen angesangen hat, so nimmt diese ein Drittel vom Kali weg, welches in saures slusspathsaures Kali

verwandelt wird. Man erhält immer dieles tetztere Salz, wenn Tantalsanre mit Kali, geschmolzen, in kochend heißem Waller aufgelöst und mit Flusspathsaure übersattigt wird. Es ist wie das andere in Wasfer schwer löslich und schießt in kleinen feinen und kurzen Nadeln an. Keines von diesen Salzen enthält chemisch gebundenes Waster, und sie können in Platingefälsen bei Weiseglühhitze geschmolzen werden ohne ihre Säure zu verlieren; selbst wenn das geschmolzene Salz mit Pulver von saurem schwefelsauren Kali vermengt wird, das zuvor durch Schmelzen vom Wasser befreit war, so wird keine Flussspathläure in der Weilsglühhitze entwickelt, sondern bloss wasserfreie Schwefelläure, und die rückständige Salzmasse mit wasserhaltiger Schwefelsaure übergossen, wird davon aufgelöst mit Entwicklung von Flussspathsaure.

Flusspathsaures Tantal - Natron ist ein im VVasser leicht auflösliches Salz, was ich nur als unregelmässig angeschossene Krystallmasse erhielt.

Flusspathsaures Tantal-Ammoniak gleicht im Ansehen dem Kalisalze, ist aber viel leichtlöslicher; wird beim Wiederauslösen im Wasser, unter Abscheidung eines weisen Pulvers zersetzt. In einem Destillationsgesäse von Platin erhitzt, wird slusspathsaures Ammoniak sublimirt, welches Tantalsaure enthält, und es bleibt slusspathsaure Tantalsaure zurück, welche durchs Glühen nicht weiter verändert wird.

Mit Kalk- und Talkerde werden im Wasser auflösliche Salze erhalten, welche beim Abdampsen einen Theil ihrer Flussspathsaure verlieren, und schwerlösliche Verbindungen absetzen. Mit Bleioxyd wird nur eine schwer auslösliche Verbindung gebildet. Afte diese Suite haben die Neigung beim Kochen, beim Abdampsen und besonders beim Wiederauslösen des angeschossenen Salzes in warmen Wasser, in eine saure Ausschlichen und in ein an Flussspathsaure weniger reichtes Salz, dus als ein weises Pulver geställt wird, zersetzt zu werden: Ich habe diese Niederschläge keiner besondern Asialyse unterworsen, aber ich habe gesunden, das sie neben der Flussspathsaure und Tantalsaure, eine geringere Portion der anderen Basse enthalten. Das Kalisalz hat am wenigsten die Neigung auf diese Art zersetzt zu werden. Dagegen baben sie das Natron- und das Ammoniaksalz in hohem Grade.

Metallischen Tantalam. Um diesen bis jetzt so wenig untersuchten Körper näher kennen zu lernen, untersuchte ich die VVirkung von Kalium auf slussspathsaures Tantal-Kali. Als die Masse erhitzt ward, verwandelte sich das Kahnm unter Feuererscheinung in slussspathsaures Kali und Tantalum ward reducirt. VVurde die Masse dann mit VVasser behandelt, so entwickelte sich VVasserstoffgas und es blieb ein schwarzes schweres Pulver unaufgelöst, welches wohl ausgewalchen wurde. Dieses Pulver war Tantalum.

In diesem Zustande ist Tantalum kohlschwarz; nach dem Trocknen lässt es sich poliren und wird eisengrau. Es leitet die Electricität so schwach, dass ich ungewiss bin, ob es sie im Mindesten leitet. Ich betrachte dies jedoch nicht für einen Beweis, das nicht Tantalum in solider und zusammenhängender Form diese Eigenschaft haben könnte. Tantalum wird weder von Salzsaure noch Salpetersaure angegrissen. Nach langem Kochen mit Königswasser, verräth Ammoniak eine geringe Menge ausgelösten Tantalums.

Eben fo nimmt concentrirte Schwefeffaure durch Kochen eine Spur davon auf; ein Zusatz von Salpeterfaure macht das Tantalum nicht anflöslicher in Schwefellaure. Flusspathsaure lost Tantalum unter Entwicklung von Wallerstoffgas und mit Erwärmung auf. Ein Gemenge von Flussspathlaure und Salpetersaure lost das Tantalum mit großer Hestigkeit auf; nach seiner Auflösung bleibt gewöhnlich etwas Kohle zurück, die von zersetztem Petroleum oder von einem Kohlengehalte des Kaliums, mit dem die Reduction geschaht herrührt, Wird Tantalum erhitzt, so entzündet es sich weit unter der Glühhitze und verglimmt mit groiser Lobhaftigkeit zu Tantalsaure, wobei kein Theil unverbrannt bleibt, wie diess bei Boron und Silicium der Fall ist, Bei mehreren verschiedenen Versuchen nahmen hundert Theile in Wallerstoffgas geglühten Tantalums 17,0; 15,84; und 15,33 an Gewicht durch Verbrennen zu, und immer um so weniger, je reiner von Silicium das Tantalum war. Diele Zahlen übersteigen bei weitem die Resultate, welche ich in Gesellschaft mit den HH. Gahn und Eggertz und bei den Versuchen erhielt, welche wir im Jahre 1814 anstellten um Tantalum in metallischem Zustande kennen zu lernen und die Zusammensetzung der Tantalsaure auszumitteln *). Ich konnte nicht hoffen durch Verbrennen des auf diese Weise erhältenen Tantalums ein scharfes Resultat zu bekommen, da wegen der Anwendung von Flussspathsaure immer die Gegenwart von Silicium zu vermuthen war, von dem schon einige Procent das Refultat bedentend verändern, und

^{*)} Ash. i Fysik etc. Bd. V. p. 252.

durch Reduction mit Kalium war es nicht möglich ein absolut kohlenfreies Tantalum zu erhalten. Ich benutzte deshalb, um die Zusammensetzung der Tantalume auszumitteln, die Verbrennung von Schweseltantalum, wie ich weiterhin näher beschreiben will.

Schweseltantalum. Wird Tantalum in Schwefelgas erhitzt, so entzündet es sich bei anfangendem Glühen und brennt mit großer Lebhaftigkeit. Das Produkt der Verbrennung ist eine grane, seinkörnige metallglänzende Masse, welche durch Druck noch stärkeren Metallglanz annimmt und sich in compacte, dem Graphit ähnliche Massen zusammenpressen läset. Es leitet die Elektricität, welches zu beweisen scheint, dass auch Tantalum im reinen und zusammenhängenden Zustande diese thun müsse. Heinrich Rose hat in seiner Abhandlung über das Titan gezeigt, dass Schweseltantalum erhalten werden könne, Dämpfe von Schwefelkohlenstoff über weißglühende Tantalfäure geleitet werden. Schwefeltantalum wird weder von Salz - noch von Salpeterläure angegriffen; aber miteinander vermischt und damit gekocht oxydirte sie den Schwefel zu Schwefelsaure, und das Tantal zu Tantalsäure, welche letztere unaufgelöst bleibt. Von Flusspathsäure wird es nicht aufgelöst, und wenn es frei von anderen Schwefelmetallen war, so entsteht nicht der geringste Geruch von Schwefelwasserstoffgas, selbst wenn das Gemenge gekocht wird; aber Flusspathsäure und Salpetersäure lösen es mit, Hinterlassung von Schwefel auf.

Wird Schwefeltantalum mit Kalihydrat in einem Gefässe geschmolzen, in dem kein Lustwechsel Statt finden kann, so wird es aufgelöst, man bekommt eine

orangerothe Malle, die nach dem Erkalten ihre Farbe behält. Wird sie mit Wasser übergossen, so wird sie sogleicht wieder schwarz, und die Auflösung, statt liepatisch zu werden, enthält caustisches Kali wie vorher. Geschieht der Versuch in einem Glasgesalse, so sieht man, dass die schwarze Masse mit dunkelgrünblauer Farbe durchscheinend ist. Die Erklärung dieser interessanten Erscheinung ist ganz einfach. Beim Schmelzen mit Kalihydrat entsteht tantalsaures Kali und eine Verbindung von Schwefelkalium mit Schwefeltantalum. Bei Zutritt des Wassers wird das Kalium auf Kosten der Tantalsaure oxydirt, welche ihren Schwefel wieder aufnimmt, und es bildet sich Schwefeltantalum auf nassem Wege. War die geschmolzene Masse vorher der Luft ausgesetzt, so enthält sie neben etwas tantalfaurem Kali, welches nicht wieder zersetzt wird, Schwefelkalium im Maximum = K8.0. Wird das wieder erzeugte Schwefeltantalum in Berührung mit Luft gelassen, so oxydirt es sich innerhalb weniger Stunden, und wird weiss. Ist es von der Flüssigkeit bedeckt, fo erhält es sich längere Zeit unverändert. Schweseltantalum entzündet sich bei anfangendem Glühen. Da das Tantalum eine viel größere Affinitat zum Sauerstoff als der Schwefel hat, so entweicht dieser anfangs in Dampfgestalt, und brennt darauf mit blauer Flamme. Beim Verbrennen bildet fich eine Verbindung von Tantalfäure und Schwefelfaure, die zur Zersetzung eine anhaltende Glühhitze In einer Atmosphäre von Ammoniak wird die Schwefelsaure am Leichtesten ausgetrieben.

Chlortantalum. Tantalum brennt in Chlorgas mit Lebhastigkeit. Das Produkt ist ein dunkelgelbes Gas, welches sich in Gestalt einer weißen etwas ins Gelbe ziehenden mehligen nicht im Mindesten krystallinischen Materie condensirt. Wird es mit Wasser angesenchtet, so entsteht ein zischender Laut durch die dabei entwickelte Hitze; es scheidet sich Tantalsaure ab, und ein kleiner Theil davon bleibt in der Auslösung zurück, setzt sich aber beim Abdampsen ab. Diese Auslösung wurde eisensrei gefunden, zum Beweise, dass die gelbliche Farbe der Verbindung nicht vom Eisengehalte herrührt.

Cyan-Tantalum mit Cyan-Eisen. Wird Chlortantalum mit Blutlauge übergossen, so nimmt es eine tiese brandgelbe Farbe an, ohne sich aufzulösen. Diese gelbe Verbindung ist ein Doppel-Cyanur von Eilen und Tantalum. Sie wird weder von der Luft noch vom Wasser verändert und kann mit letzterem ohne Zersetzung gekocht werden. Auss Filtrum genommen, gewaschen und getrocknet wird sie sehr dunkelbraun. Diese Verbindung wird nicht erhalten wenn Chlortantalum vorher mit Waller angeseuchtet war, und wird auch nicht erhalten, wenn aufgelöste flusspathsaure Tantalsaure in Blutlauge eingetröpfelt wird. Wollaston hat indess bemerkt, dass ein gelber Niederschlag aus der Auslösung von Tantalläure in saurem, oxalsaurem Kali durch Blutlaugensals erhalten werde.

Zusammensetzung der Tantalsäure. Um diele auszumitteln bediente ich mich des auf solgende Art bereiteten Schweseltantalums. VVallerhaltige Tantalsaure wurde in Flusspathsäure ausgelöst, die Auslöfung siltrirt, mit Schweselsäure vermischt, eingetrocknet, und die getrocknete Masse so lange geglüht, als

sie noch an Gewicht verlor. Durch diese Behandlung wurde eine von Kieselerde freie Tantalsäure erhalten; weil sich die Kieselerde mit der Flusspathsäure verflüchtigte. Die geglühte Tantalsäure ward in eine Röhre von ächtem Porcellan gelegt und darin bis zum vollen VVeiseglühen erhitzt. Durch diese Röhre wurden Dämpse von Schweselkohlenstoff geseitet, die sich auf der andern Seite in VVasser condensirten, und als dieses nachlier ohne gleichzeitige Entwicklung eines beständigen Gases geschah, so wurde der Apparat luste dicht verschlossen und dem Erkalten überlassen. Das Schweseltantalum war glänzend, körnig und wie Talk leicht über die Haut zu spreichen.

In zwei Versuchen gaben 100 Theile Schweseltantalum: 89,6 Tantalsaure, in einem dritten: 89,743. In allen diesen Versuchen muss die Tantalsaure in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak geglüht werden, um sie vollkommen von Schweselsaure zu befreien.

des Schweseltautalums proportional, so muse der Gewichteverlust bei der Verwandlung des Schweselmetalls zu Tantalsaure sich zum Sauerstoff in der Sänre verhalten, wie sich verhält der Unterschied zwischen dem Gewichte eines Atomen Schwesel und eines Atomen Sauerstoff zu dem Gewichte eines Atomen Sauerstoff. Dass eine solche proportionale Zusammensezzung wirklich Statt sindet, geht schon daraus hervor, dass all der Schwesel, welcher durch Oxydation der Kohle auf Kosten der Tantalsaure frei wird, vom Tantalum gebunden wird, außerdem, dass bei entgegengesetzten Verhältnissen die Tantalsaure mehr Sauer-

stoff enthalten würde, als die oben angeführten Verbrennungsproben mit dem Tantalum selbst angeben, , und mehr als sich durch die Analyse der slussspathsauren Tantalsalze ausweist. Es blieb aber dabei noch übrig, um mit einiger Sicherheit das obige Resultat anwenden zu können, sich zu vergewissern, dass das Schwefeltantalum keine fremden Stoffe enthielt. Zu diesem Endzweck analysirte ich es mit Chlor. An einem Stück einer Barometerröhre wurden 2 Kugeln nahe aneinander geblasen, und in die eine, eine gewogene Menge Schwefeltantalum gelegt, worauf getrocknetes Chlorgas darübergeleitet wurde. Um recht ficher vor Einmengungen von atmosphärischer Luft zu seyn, liese ich das Gas 2 Stunden lang hindurchgehen, ohne äußere Wärme anzuwenden. Ich fand dann, dass die Masse gegen das Ende der zweiten Stunde sich von selbst zu erhitzen ansing, während das Chlor ohne Feuererscheinung verschlückt wurde. Als die Kugel sich nicht mehr warm anfühlte, wurde eine sehr gelinde Hitze angebracht, wodurch die gebildeten Chlorverbindungen in die leere Kugel überdestillirten, während das Schwefelmetall nun das Gas ungehindert absorbirte. Als alle Wirkung aufhörte und alle flüchtigen Verbindungen in die andere Kugel gejagt waren, wurde das Chlorgas aus der Kugel durch Kohlensauregas vertrieben, das ebenfalls über Chlorcalcium geleitet war. Als Rückstand des Schwefelfantalums, blieb in der Kugel 0,0025 seines Gewichtes einer schwarzen Materie, welche sich heller brannte, ohne merklich ihr Gewicht zu verändern oder weise zu werden. Das Produkt der Einwirkung des Chlors bestand aus Chlortantalum und aus einer

rothen Flüssigkeit, welche bei einer gewissen Temperatur allein überdestillirte und Chlorschwefel war. Als die Masse auf einmal mit vielem Wasser vermischt ward, so löste sie sich zu einer klaren Flüssigkeit mit Hinterlassung von etwas Schwefel auf, der ungelöst in der Glaskugel blieb. Beim Erhitzen der Flüssigkeit wurde sie trübe, und beim Abdampsen, gelatinirte die Tantalsaure fast wie Kieselerde. Die filtrirte Flüssigkeit gab keine Spur von irgend etwas Aufgelösten, als sie mit Alkali gesättigt wurde. Das angewandte Schwefeltantalum war folglich frei von jeder fremden Einmengung, abgerechnet ‡ pr. C. jener unverbrennlichen Materie, welche eine von Anfang an unreducirte, durch etwas Kohle gefärbte, Tantalsaure gewesen zu seyn scheint, deren Gewicht man, um ein genaues Resultat zu erhalten, von den 100 Theilen Schwefeltantalum abziehen muse, welche 89,6 Tantalfäure gaben.

Werden 0,25 sowohl von dem Schweseltantalum, als von der erhaltenen Tantalsäure abgezogen, so haben 99,75 Theile Schweseltantalum 89,35 Theile Tantalsäure gegeben; der Unterschied ist 10,4; aber der Unterschied im Gewicht eines Atomen Sauerstoffs und eines Atomen Schwesels ist 101,16; solglich verhält sich 101,16 zu 100, wie 10,4 zu 10,287. VVenn 89,35 Tantalsäure enthalten 10,287 Sauerstoff, so besteht diese Säure in 100 Theilen aus:

 Pantalum
 88,487
 100,000

 Sauerftoff
 11,513
 13,011

Es bleibt nun noch die Frage zu beantworten Annal. d. Physik. B. 80. St. 1, J. 1825, St. 8.

übrig, wie groß die Anzahl der Sauerstoffatome ist, die in dieser Säure enthalten sind. Anfangs hoffte ich durch Analyse des flusspathsauren Tantakali zu-verlässigere Resultate zu erhalten. In 3 verschiedenen, mit Salz von verschiedenen Bereitungsarten, angestellten Analysen, erhielt ich folgende Resultate:

			· 1.		2.		3 •
Kali :	•	•	23,23	3	23, 61	:	23.77
Tantalflure	•	ì	57.48	.	57,20	•	56,30
-	Verlust als Flussspathsaure angenommen			•	19,19		19,93

Diese Analysen scheinen sich einander zu bestätis gen, aber sie haben alle einen gemeinschaftlichen Fehler, welcher darin besteht, dass, da die Flussspath fanre welche das Kali aufnimmt ungefähr 5,53 ist, der Verlust fälls er nur Flussspathsture ware 3 öder 4 mal so viel betragen müsste; aber er liegt zwischen beiden; und zeigt folglich, dass noch etwas anderes als Flusspathsaure zugleich wegging, und diess kann nichts anderes als Kieselerde seyn, obgleich ich bei den Analylen, als das Salz mit Schwefelfaure in Platingefüßendestillirt wurde, nur Spuren davon fande Salz aus tantalsaurem Kali bereitet wurde, welches. man mit Flusspathsaure übersattigte, so gab es bei der Analyse bis zu 63 pr. C. Tantalsaure; übrigens aber denselben Mangel an Uebereinstimmung zwischen dem Kaligehalt und dem Verluste, wie in dem Vorhergehenden, so dass ich hieraus kein zuverlässiges Resultat ziehen konnte und bloss bei der Vermuthung stehen bleiben mulste, dass in dem erstern dieser Salze

die Tantalaure 14, und in dem letztern 2 mal den Sauerstoff des Kali enthalte.

In den älteren Versuchen über die Tantallaure hatten wir gefunden, dass 100 Theile Tantallaure, aus tantallaurem Kali mit Salzsaure gefällt und bei massiger VVarme getrocknet, in der Glühhitze 11,17 Theile Wasser, oder auf 100 Theile Saure; 12,57 Thi. VVas ser gaben. Diese enthalten 11,18 Thi. Sauerstoff. Man sieht also, dass der Sauerstoffgehalt der Saure dem des VVasser gleich ist.

Bei Verluchen um zu bestimmen, wie viel Baryt von 100 Thi. Tantallaure gelättigt werden, wurden höchstens 40 Thl. Baryt erhalten, dessen Sauerstoff 4,2 ist und folglich ein Drittel von dem der Tantalsaure. Ferner findet man bei Berechnung der Zusammensetzung des Kimito-Tantalits; dass darin der Sauerstoff der Tantallaure fast 3 mal so viel wie der der Base beträgt; in dem Broddbo - und Finbo - Tantaliten findet man, wenn der Sauerstoff der Tantalsaure, der Wolframsaure und des Zinnoxydes zusammengelegt werden, dass die Summe dieser 3 mal 19 groß ist wie der Sauerstoff der Basen; in dem Yttrotantaliten dagegen ist der Sauerstoffgehalt der Basen und der Tantalfaure gleich. In dem Baierschen Tantaliten ist; mit Annahme, dass Eisen und Mangan darin als Oxydule enthalten find, der Sauerstoff der Tantalaure amal lo groß wie der der Balen, wehn man Vogels Analyse bei der Rechnung zum Grunde legt. - Das Tantalmetall, welches bei den alteren Versuchen erhalten wurde, und wo die Tantallaufe bei Reduction im Kohlentiegel nicht mehr verlor, als 5,2 pr. C. an

Gewicht, war folglich kein Tantalum. Als es wieder zu Tantalfäure verbrannt wurde, nahmen 100 Theile desselben, von 3,5; 4,0 bis 4,2 Sauerstoff auf. Es ist folglich aus dem Vorhergehenden klar, dass es von 7,80 bis 8,4 Sauerstoff enthielt, oder dass es, wenn wir nach einer Mittelzahl aus den Versuchen annehmen, dass 100 Thl. der Masse 3,9 an Gewicht gewannen um Tantalfäure zu werden, vorher 7,8 Sauerstoff enthalten hat. Offenbar ist also dieser Körper nichts anders, als ein Oxyd von Tantalum, in welchem das Metall zwei Drittel vom Sauerstoffgehalt der Säure ausnimmt, und folglich besteht aus:

Tantalum 92,019 100,000
Sauerstoff 7,781 1 8,674

Diess Oxyd wurde mit Salpeter in einem Destillationsgesäse von Glas verbrannt, und das Gas in Kalkwasser aufgesangen, welches dabei nur Spuren von Kohlensäure verrieth. Der Zweck dieses Versuches war, zu untersuchen ob dieses Oxyd nicht ein Gemenge von Tantalsäure mit Kohlenstofftantalum seyn könne. VVeder Flusspathsäure allein, noch Flussspathsäure mit Salpetersäure, wirken darauf, selbst wenn diese Säuren mit dem sein gepulversen Oxyde gekocht werden.

Alle hier aufgezählten Umstände: das nämlich die Tantalsaure in dem künstlichen tantalsauren Baryt, so wie in den meisten natürlichen Tantalaten 3 mal so viel Sauerstoff, als die Base enthält, und dass sich der Sauerstoff in dem Tantaloxyde zu dem Sauerstoff in der Tantalsäure, wie 2:3 verhält, scheinen zu zeigen, dass die Tantalsäure zu der allgemeineren Klasse von

Minerallauren gehöre, die 3 Atome Sauerstoff enthalten. In diesem Falle wiegt ein Atom Tantalum 2305,75 und ein Atom Tantalsaure 2605,75, und ihr Symbol wird Ta.

Ehe ich das Tantalum verlasse, will ich noch etwas über ein tantalhaltiges Mineral sagen, in welchem
ich, wegen der Gewichtsvermehrung, welche es bei
der Analyse erleidet, das Tantalum, verbunden
mit Eisen im nicht oxydirten Zustande, annahm "). Diess ist nämlich der Tantalit von Kimito,
der ein zimmtbraunes Pulver giebt, und dessen specisisches Gewicht, das des gewöhnlichen Tantalits übersteigend, von 7,65 zu 7,69 geht, Das Pulver dieses
Tantalits gleicht hinsichtlich der Farbe vollkommen
der vom Tantaloxyde, 100 Theile dieser Tantalitart
gaben 104,13 Thl. oxydirte Bestandtheile, nämlich:

Tantalsäure hält Saherstoff 85,85 9,88 Eisenoxyd im Qxydul 14,41 2,872 Manganoxyd 1,79 - 0,354 Zinpoxyd 0,80 Kalkerde. 0,56 Kiefelerde 0,73 104,13

Der Sauerstoff der Basen ist hier 3,226, welches mal 3 = 9,67 oder gleich mit dem der erhaltenen Tantalsaure ist. Zieht man aber nun von der Zunahme 4,13 den Sauerstoff ab, welcher bei der Analyse die Oxydule zu Oxyde verwandelte

^{*)} Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineral. VI. 237.

= 1,61, so bleibt 2,52, welchen das Tantalum aufgenommen hat. Man sieht hieraus, dass fast die ganze
Menge von Tantalum sich darin nicht in metallischem
Zustande, sondern als Oxyd befunden habe, so dass
diess Mineral mit Recht tantaligsaures Eisenoxyduk
genannt werden kann, und die Formel für seine Zusammensetzung wird, mit Weglassung des tantalsauren Eisenoxydule, welches es eingemengt enthalten

 $\operatorname{kann}: \begin{array}{c} \ddot{F}_{o} \\ \ddot{M}_{n} \end{array} \right\} \ddot{T}a^{2}.$

(Fortsetzung im nächsten Hest,)

II.

Vortheilhafte Methode zur Darstellung des Kaliums;

YON

F.-Wöhler,

Diese Methode ist nur eine Abänderung von derjenigen, welche vor einiger Zeit von Brunner angegeben wurde *), und deren Vorzüglichkeit darin besteht, dass man nicht kaustisches, sondern nur kohlensanres Kali und Kohle ohne Zusatz von Eisen, anzuwenden braucht, und dass zu dieser Reduction des Kaliums mit Kohle, keine so hohe Temperatur erforderlich ist, als zur Reduction mit Eisen.

Statt des eigends zu dieser Operation versertigten Gesalses aus Schmiedeeisen, wie Brunner angiebt, mimmt man eine solche schmiedeiserne Flasche, in der das Quecksiber verschickt wird, und die auch Lampadius **) schon früher einmal zu demselben Zwecke empsohlen hat. Sie besitzt an dem einen Ende eine mit einem Schraubengewinde versehene Oessnung, und in diese lässt man ein Stück eines Flintenlauses, von etwa i Fus Länge, einschrauben (Fig. 1.). Aber ehe man diese Flaschen gebraucht, ist es durchaus nothwendig, sie zuvor stark auszu-

³⁾ Bibliothéque universelle T. 22. p. 36. (Schweg, Journ. Bd. 39. S. 517.

^{**)} Schweigger's Journal. Bd. 34. 225.

glähen, um alles noch darin enthaltene Queckfilber auszujagen, da eine große Quantität davon so sehr in den Vernietungen versteckt zu seyn scheint, dass es durch mechanische Mittel nicht herausgebracht werden kann. Eben so muß man sich zuvor durch starkes Einblasen in die Büchse versichert haben, dass sie überall luftdicht schließt, was bisweilen nicht der Fall ist.

Durch starkes Glühen in einem bedeckten großen Hessischen Tiegel verkohlt man hierauf 5 bis 6 Pfund Weinstein, wozu man ganz rohen Weinstein (Tartarus crudus) nehmen kann, zerstößet die noch heiße Masse in einem heißen Mörser zu Pulver und setzt noch einige Unzen seines Kohlenpulver hinza, weil die Menge der Kohle in der Weinsaure nicht zur Reduction ihres Kalis hinzeicht. Dieses Gemenge bringt man dann so schnell als möglich, damit es keine Feuchtigkeit anziehe, in die eiserne Flasche, wodurch sie ungesähr zum Drittheil angefüllt wird, schraubt das Flintenrohr an und legt den Apparat horizontal in einen gut ziehenden Osen ohne Gebläse (Fig. 4.).

Diesen Osen kann sich Jeder leicht selbst bauen, und ihn nach Umständen und Gesallen wilkührlich einrichten. Den hier abgebildeten muß man sich an einer Maner gebaut denken, so dass diese Mauer die vierte VV and des Osens ausmacht. Errichtet man ihn in einer Ecke, z. B. unter einem Schornsteine, so hat man nur zwei VV ände zu bauen nöthig. Die Hauptsache zur Hervorbringung eines guten Zuges ist eine gute Einrichtung des Rostes (a) und eine sehr hohe Zugröhre (b). Am Besten ist es, diese

letztere eine Streeke hoch mit Steinen zu mauern und oben auf die Oeffnung noch ein 6 - 10 Fuß langes, weites, gewöhnliches Ofenrohr aufzusetzen. Seitwärts in der Wölbung des Ofens lässt man eine Oeffnung (e) zum Nachfüllen der Kohlen, die mit einem losen Mauersteine verschlossen werden kann. Eben so läset man in der vordern Wand des Osens eine Oeffnung (d), durch die der Apparat hineingebracht wird, und die man nachlier wieder zumauert. Im Ofen ruht die Retorte hinten auf einem, etwa I Fuse hohem Mauersteine, der auf dem Rost steht, Es ist durchaus unnöthig, die Retorte mit irgend einem Beschlage zu versehen. Zum guten Gelingen der Operation scheint es nothwendig zu seyn, dass die vordere Endfläche der Retorte fast ganz an die Ofenwand reiche, das heisst, dass so wenig als möglich vom Flintenrohr ins Glühen komme und daß dieses so kurz als möglich sey.

Nachdem die Retorte auf diese VVeise in den Osen gelegt ist, bringt man sie zum vollen Glühen, wordurch erst noch viel Feuchtigkeit abdestillirt. VVenn diese weggegangen ist, fängt das Kohlenoxydgas an sich zu entwickeln, das man an der Mündung entsünden kann; und wenn die Retorte ins VVeissglühen kommt, so entweicht ein dicker, abwechselnd weise, grau, grünlich braun, oder sast schwarz erscheinender Damps in großer Menge und bringt man nun einen brennenden Körper au die Mündung der Röhre, so brennt das Gas mit großer weiser leuchtender Flamme, die kalte Körper mit Kali beschlägt. In demselben Zeitpunkte oder kurz nachher sieht man den innern Raum der Retorte sich mit grünem

Gas erfüllen, und jetzt erst ist es Zeit, die Vorlage anzulegen.

Diese Vorlage ist von Hrn. Berzelius erfunden. Man kann sie aus Kupfer - oder aus Eisenblech machen lassen, und die einzelnen Theile müssen entweder durch gute Vernietungen oder durch eine schwer schmelzbare Löthung zusammen gefügt seyn. Sie besteht aus zwei Theilen, Fig. 2. und 3., in Form flach gedrückter vierseitiger Behälter, die an den entgegengesetzten Enden verschlossen find, und von denen der Erstere, Fig. 2., in den andern, - Fig. 3, sich gedrängt einschieben lässt, so dass er bis auf den Boden desselben reicht. Der auf diese Art zusammengesetzte Apparat ist ungesähr 1 Fuss hoch, die breiteren Seitenwände find ungefähr 1 Fuß und die schmäleren 1 Zoll breit. - Der obere Theil, Fig. 2., hat oben zwei gegenüberstehende röhrenförmige Oeffnungen, c und e, die so weit seyn müssen, dass in die eine, c, der vordere Theil des Flintenrohrs genau einpasst, und in die andere ein dicker Kork mit einem Loch, gesteckt werden kann. Der Oeffnung e am nächsten ist dieser Apparat durch eine Scheidewand, aa, von demselben Metalle in zwei ungleiche Hälften getheilt. Diese Scheidewand dient dazu, dass sich die aus dem Flintenrohre ausströmenden Kaliumdämpfe daran niederschlagen und nicht uncondensirt mit dem Gase durch die zum Ausgange des letzteren bestimmte kleine Röhre d, entweichen. Diese Scheidewand ist oben mit einem Loche b, durchbohrt, das genau den Oeffnungen c und e gegenübersteht, und das von der Größe ist, dass ein eiserner Ladestock, den man durch den Kork in

e einbringt, bequem hindurch und bis in den Bauch der Retorte gebracht werden kann.

Den unteren Behälter, Fig. 3., füllt man bis un; gefähr zur Hälfte mit Steinöl, in welches dann das fich an der Wand aa sublimirende Kalium herunterfliest. Obgleich durch das Steinöl der innere Raum des Apparats von der außern Luft abgeschlosson wird, so ist es doch gut, um zusälliges Einsliesen von Wasser zu vermeiden, dass man die Fuge ee Fig. 4. mit Glaserkitt verklebe. Das Gas entweicht durch die Oeffnung b, Fig. 2. Wenn das Flintenrohr in die Oeffnung o gut palst, so ist es kaum näthig, die Fuge mit gewähnlichem Thon zu verkleben. In die kurze Röhre d bringt man durch ein nen Kork eine weite glaserne Röhre, die man unter Steinöl gehen lassen kann. An der gleichförmigen, raschen Entwicklung des Gases beurtheilt man dann den Gang der Operation. Oder man fetzt auch nur eine kurze weite Glasröhre ein, an deren Mündung man das Gas entzündet und dann durch die größere oder kleinere Flamme den Gang beobachtet. ganze Vorlage stellt man, so tief ale möglich, in steta zu ernenendes Wasser, oder am besten in Eis oder Schnee, denn soust würde sie sehr bald bis zum Kochen des Steinöls erhitzt werden

Wenn die Operation in gutem Gange ist, sä fährt das Gas einen dicken weisen oder grauen Nebel mit sich, der sich zum Theil in der Gasleitungsröhre absetzt und diese verstopst, wenn sie nicht weit ist, und wenn man das Gas entzündet oder es dies,

wie es oft geschieht, von selbst thut, so brennt es mit großer weißer Flamme, die viel Kali absetzt. Nun muss man von Zeit zu Zeit den eisernen Stab durch das Flintenrohr bis fast in den Bauch der Retorte verschieben und bohrend umdrehen, um zu verhüten, daß sich das Flintenrohr nicht verstopfe, und er muss zu diesem Behufe an der Spitze meisselartig plattgeschlagen seyn. Noch bester scheint man indels durch Hrn. L. Gmelin's Verfahren zum Zwecke zu gelangen, der die Scheidewand der Länge nach in die Büchse stellen lässt und dann durch die von Zeit zu Zeit geöffnete Röhre e eine Haurapierklinge hineinbringt. - Nach und nach nämlich fängt das Flintenrohr sich mit einer auserst harten, bei dieser Temperatur unschmelzbaren, schwarzen Masse zu verstopsen, die vorzüglich aus einem Gemenge von Kalium, Kali und Kohle zu bestehen und das Product der Einwirkung des Kaliumdampfes auf das Kohlenoxydgas zu seyn scheint. Anfangs lässt sich durch häufiges Einbohren des Eisenstabes der Weg ziemlich offen erhalten, endlich tritt aber jedesmal bei dieser Operation ein Zeitpunkt ein, wo alle Gasentwicklung aufhört und sich das Rohr so verstopft. hat, dass es selten, anch durch die größten Anstrengungen, wieder geöffnet werden kann. Bei diesen Versuchen, durch Bohren dem Gas wieder freien Durchgang zu verschaffen, muss man die Vorsicht haben, sich nie in die Richtung der Röhre zu stellen, weil es nicht selten geschieht, dass durch die stark comprimirten Gase in der Retorte die verstopfende Materie plötzlich mit Heftigkeit herausge-

schleudert und auf diese Art gleichsam ein Schuss brennenden Kaliums durch die Lust gejagt wird. Läset sich aber die Verstopfung nicht bald heben, so muss man zuerst die Temperatur der Hetorte verändern, und diele geschieht dadurch, dass man die Stabe, die den Roft bilden, herauszieht, und so die Kohlen in den Aschenraum himmterfallen läset. Dann zieht man schnell die Vorlage ab und verschließet die Mündung e mit einem Kork. Die Retorte zieht man mit einer großen Tiegelzange aus dem Ofen und klist fie erkalten. Man schraubt dann das Rohr ab, giesst Steinöl hinein und bohrt die verstopfende, schwarzgraue, spröde Materie heraus. Dann setzt man, nachdem man das in größern und kleinern Klumpen in der Vorlage befindliche Kalium herausgenommen hat, den Apparat wieder zusammen, und wiederholt die ganze Operation mit demselben, noch rückständigem Inhalte der Retorte, bis sich das Rohr wieder verstopft, womit sich, wie es scheint, unvermeidlich jede Operation endigt. Auf diese Weise kann man mit demselben Inhalte 3 bis 4 Mal Kalium darstellen und fast jedes Mal gegen eine Unze erhalten, so dass also die Ausbeute eines und desselben Inhaltes drei bis vier Unzen Kalium betragen kann. Indes geschieht es auch bisweilen, dass man in der Vorlage, statt reines Kalium bloss jene schwarze Masse in Menge findet, die das Rohr verstopft. Diese, so wie die bei den verschiedenen Operationen aus dem Rohre gebohre Masse, muss man destilliren, durch man wohl die Hälfte ihres Gewichts an reinem Kalium erhält.

Due nach dieser Methode erhaltene Kalium ist, ungeachtet es im Aeussern ganz dem reinen gleicht, nicht rein, sondern enthält Kohle, die indess bei gewöhnlichen Versuchen von keinem Einsluse ist. VVill man es von dieser befreien; so muse man es destilliren, und diese kann in kleinen grünen Glasretorten geschehen, die man in einen Tiegel mit Sand setzt, den man allmählig bis zum vollen Glühen bringt. Es ist gut den Hals der Retorte ziemlich gerade heruntergehen zu lassen, damit die sich ansammlenden Kaliumtropsen leicht in das Steinöl absließen können, in welches jener taucht. Auch ist es rathsam, immer nur kleine Quantitäten auf einmal zu destilliren, um nicht zu viel zn verlieren, wenn etwa die Retorte springen solltes

III.

Uéber einige merkwürdige; bei der Darstellung des Kaliums nach der Brunnerschen Methode, erhaltene Sabstanzen;

von

LEOPOLD GMBLIN

Einem Theil nach vorgetragen in der Sitzung der Gesellschaft für Naturkunde und Medicin zu Heidelberg, am 21. März 1825.

Im Sommer 1823 versuchte ich die Darstellung des Kaliums nach der Brunnerschen Methode. Hiezu bediente ich mich, in Ermangelung einer andern, einer gulseilernen Retorte, die jedoch in Flus gerieth, bevor die Entwickelung des Kaliums begann. Herr Dr. Wöhler, welcher mich bei diesem Versuch unterstützt hatte, fand im Herbste desselben Jahres Gelegenheit, dieselbe in Verbindung mit meinem Freunde, Herrn Apotheker Kindt in Lübeck, in einer von den bekannten aus Schmiedeilen verfertigten Queckfilberflaschen mehrmals mit dem besten Erfolg zu wiederholen; und noch größere Mengen dieles Metalls stell# er später nach derselben Methode in Berzelius Laboratorium dar. Bereits bei der Bereitung desselben in Lübeck bemerkte Wöhler eine eigenthümliche Erscheinung, deren er in einem an mich gerichtelen Briefe vom 20. October 1823 folgendermalsen er2 wähnt: "Das Rohr enthielt Kälium neblt einer eigenthümlichen Substanz, welche gleich ansangs mit den

grünen Dämpsen erscheint. Was sie besonders auszeichnet, ist, dass Kalium, dem sie beigemengt ist, beim Verbrenuen auf VVasser dieses violett färbt *)."
VVöhler nahm sich vor, diese Materie in Stockholm genauer zu untersuchen. Berzelius berichtet über dieselbe in der so eben von VVöhler gelieserten Uebersetzung seines 4ten Jahresberichts S. 126 Folgendes:

"Dr. Wöhler, der in Gemeinschaft mit Herrn Kindt in Lübeck Brunners Versuch wiederholte, wobei sie sich der gewöhnlichen Quecksilberslaschen von Schmiedeisen bedienten, hat uns hier mit der Vortheilhaftigkeit dieser Methode, zur Bereitung eines der kostbarsten chemischen Reagentien bekannt gemacht. Ich habe in Gesellschaft von Herrn Almroth und Wöhler diese Versuche mit allem erwünschten Erfolge wiederholt. Wir fanden indess dabei, dass, obgleich durch fortgesetzte Hitze alles kohlensaure Kali reducirt wird und verschwindet, man doch, wie Brunner angiebt, nicht mehr als einen Theil davon metallisch erhält. Bei unsern Versuchen verstopfte sich sehr bald das ableitende Rohr; wir vertauschten es daher mit einem konischen Rohre, das mit seinem engeren Ende, von etwa 11 Zoll Oeffnung in die Eisenflasche eingeschraubt, und mit dem weitern in eine Vorlage von Kupfer eingepalst wurde, die eine eigene sehr bequeme Construction hatte, mit Steinöl gefüllt war, und woraus die gasförmigen Produkte durch

^{*)} Diese violette Färbung möchte wohl so zu verstehen seyn, dass sich die unten zu beschreibende cochenillrothe pulvrige Substanz hiebei erzeugt und im Wasser vertheilt.

eine Glaeröhre abgeleitet wurden. Gegenüber der Oeffnung des Flintenrohrs hatte die Vorlage eine andere Oeffnung, die mit einer beweglichen dünnen Stange von Eisen versehen war, mit welcher das Flintenrohr, sobald es sich zu verstopfen ansing, wieder aufgebohrt werden konnte. Aber ungeachtet aller dieser Vorsichten verstopfte sich das Rohr dennoch ziemlich bald. Wir zogen dann die Roststäbe heraus, ließen die glühenden Kohlen hinunterfallen, und bohrten, nachdem der Apparat abgekühlt war, die Materie aus, welche sich in dem Rohre festgesetzt hatte, woranf wieder von Neuem gefeuert, und die Masse von Neuem geglüht wurde. Auf diese Art erhielten wir von 4 Pfund rohem Weinstein gegen 3 Unzen Kalium und darüber. Bei dieser Gelegenheit zeigen sich indess einige unerwartete Phänomene, die untersucht zu werden verdienen, woran wir aber bis jetzt durch den Versuch, ihnen zu entgehen, verhindert wurden.

Das Gas, welches in großer Menge fortgelit, sollte nicht Kohlenoxydgas seyn können, da dieses, nach Gay-Lussac's Versuchen durch Kalium bei einem niedrigeren Hitzgrade zersetzt wird, als dieser ist, und man sollte demnach erwarten, dass Kalium nicht durch eine Affinität reducirt werden könne, die es übertrisst, da beide, gassörmig miteinander vermischt, aus dem Eisengesasse kommen; serner brennt dieses Gas mit weiser leuchtender Flamme, die stark raucht, und führt eine seste, dasselbe als Rauch begleitende Materie mit sich, die sich in losen schwarzen Massen absetzt, welche sich an der Lust entzünden und wie Pyrophor brennen. Bisweilen ist diese Materie sarblos,

mod dann geht die Operation am besten. Sie entzun-'det fich dann auch auf Wasser, und wird, wenn sie 'in Petroleum aufgefangen, und dann mit Wasser behandelt wird, zinnoberroth. Die Materie, welche das Rohr verstopst, ist nicht Kalium, sondern ist eine dunkelgraue, zähe Masse, die Kalium enthält, welche micht ohne Anwendung von Bohrer, oder Meissel und 'Hammer von der Röhre losgebracht werden kann, sich sehr leicht auf Wasser entzündet, nicht schmilzt, und bei der Destillation eine bedeutende Menge von Kalium, so wie Kohle und Kali, ausgiebt. Ist sie Kohlenstoff-Kalium? Ein solches muss es wohl geben, da Metalle mit schwächeren Affinitäten, als Kalium, fich mit Kohlenstoff verbinden. Oder ist sie nur ein mechanisches Gemenge von Kohle, wasserfreiem Kali und Kalium, dadurch entstanden, dass sich das Gemenge von Kohlenoxydgas und Kaliumgas im Heraustreten, bei der sinkenden Temperatur zu zersetzen anfängt, und fich also alle drei, innig mit einander vermischt, auf die innere Seite des weniger heißen Theiles des Rohres absetzten? Aber warum zersetzen sie sich nicht einander vollständig? - Diese letztere Vermuthung scheint mir doch die wahrscheinlichste, denn als wir ein Rohr vom Durchmesser eines gewöhnlichen Flintenlaufs gebrauchten, und das Gas also bei einem viel schnelleren Durchgang durch das Rohr heftiger abgekühlt wurde, erhielten wir weit mehr Kalium, und weniger von der verstopfenden Kruste."

Durch die Güte Kindts erhielt ich mehrere der erwähnten Quecksilberslaschen, und es gelang mir mit ihnen die Darstellung des Kaliums unter ähnlichen Erscheinungen, wie sie VV öhler und Berzelins

bemerkt haben. Beiden Beobachtern scheint jedoch entgangen zu seyn, dass die wässerige Lösung dieser besondern Materie beim freiwilligen Verdampsen eigenthümliche Krystalle absetzt. Diese erhielt ich zuerst im Marz 1824. Ich hoffte in Verbindung mit Dr. Wöhler, als demjenigen, welcher, soviel mir bekannt, zuerst diesen Gegenstand beachtet hatte; die Untersuchung derselben vornehmen zu können, aber die Gemeinschaftlichkeit der Arbeit wurde durch Umstände verhindert und mir die alleinige Untersuchung überlassen. Habe ich dieselbe auch bis jetzt noch nicht wegen Mangel an Materie und Zeit so weit geführt, als es zu wünschen wäre, so darf ich doch um so weniger die Bekanntmachung des bis jetzt Aufgefundenen hinausschieben, als die Aufmerksamkeit der Chemiker durch den Jahresbericht von Berzelius bereits auf diese Materie gerichtet ist, und es ihnen angenehm seyn mus, hierüber weitere Auskunft zu erhalten.

Glüht man verkohlten VVeinstein in einer eisernen Flasche in einem stark ziehenden VVindosen, und
verbindet man die Flasche mittelst eines kurzen eisernen Rohres mit einem kupsernen, zum Theil mit
Steinöl gefüllten Behälter, aus welchem eine Glasröhre das Gas in eine offene Glasssasche ausleitet, — sogeht während der ganzen Operation ein Gas über, welches, angezündet, mit sehr heller, röthlich weisser
Flamme verbrennt, und welches im nicht entzündeten Zustande, mit einem dicken, bräunlich grauen Nebel beladen ist, der sich in Gestalt von grauen Flocken
in der Glassöhre und der Glasssasche niedersetzt. Setzt
man die mit Flocken bedeckte Glassöhre und Flasche
einige Tage bis VVochen der Lust aus, so werden die

Flocken theile grün (Gemisch aus Gelb und Gran) und zuletzt gelb und sogar krystellinisch, theils werden sie roth. VVenig VVasser, welches man hinzusügt (die Flocken mögen ganz frisch seyn, oder schon an der Lust die genannte Farbenveränderung erlitten haben) löst den größten Theil derselben mit braungelber Farbe auf, und zwar ost ohne merkliche Entwickelung von VVasserstoffgas; es bleibt ein cochenillrothes Pulver unaufgelöst, dem nur bisweilen etwas Kohliges beigemengt ist, und welches sich bei seiner größern Menge von VVasser ebenfalle völlig auslöst.

Auch in dem kupfernen Behälter und in dem ei-Iernen Rohre findet sich viel von der obengenannten Materie, jedoch mit Kalium und Kohle gemengt.

Zum Beweise, dass weder der Weinstein, noch das Steinöl Antheil an der Bildung dieser Substanz haben, behandelte ich in einer noch nie zu einem solchen Zwecke verwandten eisernen Flasche ein Gemenge von 2 Pfund Potasche und 12 Unzen Holzkohlenpulver, und liess den kupsernen Behälter ganz leer, so dass die Dämpse nirgends mit Steinöl in Berührung kommen konnten; hier erzeugte sich die genannte Materie in eben so großer Menge, und die in der Glassöhre und Glasslasche sich unsetzenden Flocken waren viel voluminöser und trocken, während bei Gegenwart von Steinöl im Kupserbehälter dieses zum Theil verdampst, und dem Sublimat ost ein schmieriges Ansehen ertheilt.

Unterscheiden wir die fich in Gesellschaft von kohlensaurem Kali in wenig Wasser anslösende gelbe Materie, von der fielt in einer größern Menge desselben lölenden rothen, und betrachten wir jede ins-

I. Gelbe Subfanz.

Löst man die graue Materie in wenig VVasser, und filtrirt, so bleibt auf dem Filter der größte Theil der rothen Substanz oft mit Kohle gemengt; das Filtrat ist braungelb, und braust gleich von Ansang an hestigmit Saure, ein Beweis von der Gegenwart kohlensauren Kalis *). Beim Abdampsen in höherer Temperatur erhält man auch aus derselben sast nichte, als braungesärbtes kohlensaures Kali; lässt man dagegen die Flüssigkeit an der Sonne oder in mäseiger Osenwarme, oder an freier Lust verdampsen, so schießen zuerst pomeranzengelbe Nadeln an, und erst am Ende erhält man Krystalle von doppelt-kohlensaurem Kali, nebst einer braunen, nicht weiter untersuchten Mutterlauge (deren Farbe von Steinöl oder durch das Kaliausgelöster kohliger Substanz herrühren könnte).

Die pomeranzenfarbigen Krystalle, welche ich krokonsaures **) Kali nennen will, durch wiederhol-

^{*)} Grave Substanz schon & Stunde nach ihrer Erzeugung in Wasser gelöst und nach Döbereiners Methode über Quecksisber mit schweselsaurem Manganexydul zusammengebracht,
brauste nicht merklich auf, aber dann hestig beim Zusatz von
Salzsaure, ein Beweis, dass einsach- (und nicht doppeit-)
kohlensaures Kali vorhanden war.

^{**)} Von το κρόκον, der Sairan, oder das Eigelb, wegen der gelben und rothgelben Farbe der Krokonfäure und vieler ihrer Verbindungen. Sollte es fich bestätigen, daß sie eine Wasserfossture ist, so wäre sie Hydrokrokonfäure zu nennen und ihr Radical: Krokon.

tes Auflösen in Waller und Krystallisten gereinigt.
zeigen folgende Eigenschaften:

Es find pomeranzenfarbige, durchscheinende, dünne Nadeln, deren Grundform als eine rhombische
Säule zu Betrachten ist, mit VVinkeln von ungefähr
106 und 74°; durch Abstumpfung der scharfen Seitenkanten entstehen sechsseitige Säulen, mit 2 VVinkeln von 106° und 4 von 127°, die gewöhnliche Gestalt
dieser Substanz, und zwar besitzen die zwischen den
Kanten von 127° liegenden Abstumpfungsstächen den
lebhastesten Glanz. Sie reagiren auf blaue und rothe
Lackmustinktur weder sauer, noch alkalisch. Ihr Geschmack ist schwach salpeterartig. VVenn ihnen kein.
Steinöl anhängt, so sind sie völlig geruchlos.

Verhalten des krakonsauren Kalis in offenem Bei sehr mässigem Erwärmen dieses Salzes Feuer. entwickelt dasselbe sein Krystallwasser, und hiemit geht seine pomeranzengelbe Farbe in eine blasscitronengelbe über; bei weiterem, nicht bis zum Glühen gehenden Erhitzen, erfolgt plötzlich ein lebhaftes Verglimmen der Krystalle, und im Verhältnis, als das Feuer diese Krystalle durchwandert, geht ihre gelbe Der Rückstand ist ein Farbe in die schwarze über. Gemenge von kohlensaurem Kali und von Kohle. Vor diesem Verglimmen zeigt sich auch ein Steinölgeruch, der aber nicht wesentlich seyn kann, da die Materie, wie oben bemerkt, auch bei Abwesenheit dieses Körpers gebildet wird.

Erhitzung des krokonsauren Kalis in verschlossenen Gefässen. Es zeigen sich hiebei ungefähr dieselben Erscheinungen, wie beim Erhitzen an der Lust. Das Salz wurde zuerst unter Wasserverlust eitronen-

gelb, und zeigte dann das eigenthümliche Verglimmen, wodurch es in eine kohlige Masse verwandelt wirde, welche noch die nadelförmige Gestalt der Krystalle besass. Im Augenblick des Verglimmens fand Gasentwickelung Statt, die jedoch aufhörte, sobald . • dasselbe vorüber war. Ein vorläufiger Versuch zeigte mir, dass das entwickelte Gas kohlensaures Gas mit einer Beimischung von einem brennbaren Gase sey. Um die Menge und Natur der Gase genauer zu bestimmen, wurden 0,157 Grm. des Salzes in einer unten zugeschmolzenen Glassöhre folgendermassen vertheilt: Zu unterst kamen 0,024 Grm. Salz, darüber eine 1 Zoll dicke Lage frisch ausgeglühtes grobes Glaspulver, darauf das übrige, 0,113 Grm. betragende, Salz, und endlich wurde der übrige leere Theil der Röhre noch völlig mit Glaspulver gefüllt, um die atmosphärische Luft möglichst bei Seite zu schaffen. Nachdem diese Röhre mit einem engen Gasentwickelungsrohr und der Quecksilberwanne in Verbindung gesetzt war, erhitzte ich zuerst den kleinern, untern Theil des Sal-Mit dem hiebei entwickelten Gale musste die wenige Luft des Apparats größtentheils ausgetrieben Nach dem Glühen dieser untern Salzlage wechselte ich das zum Auffangen des Gases bestimmte Gefäse und erhitzte jetzt auch die obere beträchtlichere Lage des Salzes, und endlich ließ ich den Apparat erkalten; lo dass aus dem zweiten Auffangefäls soviel Gas in den Apparat zurücktreten konnte, als im Anfang Luft aus demselben ausgetrieben worden war. Die beiden auf diese Weise erhaltenen Gasportionen beirugen, auf oo C. und o,76 Meter Druck berechnet, zulammen 19,85 VV ürselcentimeter. Die letztere reinere Portion, welche 16,06 Würfelcentimeter betrug, erlitt durch Kali eine Umfangsverminderung um 9,44, wonach sich die Kohlensaure des sammtlichen Gases zu 11,66 Würfelcentimeter annehmen läßt. Würfelcentimeter kohlensaures Gas 1,98 Gramm wiegen, so beträgt das Gewicht des bei diesem Versuch erhaltenen 0,023 Gramm. Das durch Kali von der Köhlensaure befreite Gas der letzten Portion zeigte sich brennbar. 100 Maasse desselben mit überschüssigem Sauerstoffgas gemengt, verpufften durch den elektrischen Funken mit bläulichem Licht, unter einer Umfangsverminderung von 45,3 Maasse, und traten dann an Kali 66,1 Maasse kohlensaures Gas ab. Wollte man annelmen, diese 66,1 Maas kohlensaures Gas feyen durch Verbrennung von Kohlenoxydgas entstanden, so würde dieses ebenfalls 66,1 Ms betragen, und beim Verpuffen mit Sauerstoffgas eine Umfangsverminderung von 33 Maasse hervorgebracht haben. Da die Verminderung aber 12,3 Maasse weiter betrug, so wäre diese von der Gegenwart von 8,2 Maasse Wasserstoffgas abzuleiten. Uebrigens lege ich auf diese Berechnung keinen hohen Werth, theils weil die letzte Gasportion offenbar noch Lust beigemengt enthielt, theils auch weil ich fand, dass beim Erhitzen des krokonsauren Kalis sich ein nach Steinöl riechender Dampf entwickelte, dessen Beimengung zum entwikkelten Gase eine genaue Berechnung der Verpuffungeresultate unmöglich macht. Nur glaube ich als wahrscheinlich annehmen zu dürfen, dass 100 Maasse diesee Gases (wahrscheinlich neben etwas Wasserstoffgas) ungefähr 66 Maass Kohlenoxydgas enthielten, was auf die 2 Gasportionen zusammen 5,4

Würfelcentimeter oder beinahe o,007 Gramm Kohleitoxyd beträgt.

Um die Menge und die Beschaffenheit des beim Glühen bleibenden Rückstandes genau zu bestimmen, wurden 0,239 Gramm des krokonsauren Kalis in einer Glaskugel, welche sich in eine seine Spitze enter digte, mäsig geglüht. Hiebei entwickelte sich einer Gas, welches dentlich nach Steinöl roch. Das zerestetzte Salz wog 0,160 Gr.; es hätten sich also 0,079. Gr. an Gas und Dampf entwickelt. Die rückständige kohlige Masse trat an VVasser reines kohlensaures Kalisab*), dem keine Spur von blausaurem Kali beigemengt war und es blieb reine Kohle in nadelsörminger Gestalt zurück, welche, nach gehörigem Answasschen im Feuer leicht und vollständig verzehrt wurde.

Aus den hier angegebenen Gewichtsbestimmungen ergiebt sich folgendes: 0,157 Gramm des Salzes entwickelten 0,023 Gramm Kohlensaure und 0,007. Gramm Kohlenoxydgas (neben Wasser, Steinöldampf und vielleicht auch Wasserstoffgas). Dieses beträgt auf 100 des Salzes: 14,65 Kohlensaure und 4,5 Kohlenoxyd. Ferner liesen 0,239 Gr. des Salzes nach dem Glühen 0,160 Gr. Rückstand, aus Kohle und kohlensaurem Kali bestehend; dieses beträgt auf 100

^{*)} Das Salz wurde gleich nach der Beendigung des Versuchs untersucht, die Kohlensaure konnte daher nicht erst von der Lust aus hinzugetreten seyn. Bei einem andern Versuch brachte ich die bei abgehaltener Lust geglühte Masse über Quecksilber mit Wasser zusammen, wobei sie kein Wasserstoffgas entwickelte, zum Beweise, dass kein metallisches Kalium vorhanden war.

Sals 56,9 Rückstund. In diesem, find, (zufolge des unten zu erzählenden Versuchs mit Schweselsaure); 36,88 Theile Kali vorhanden. Dieles ist mit 16,93 Kohlenfäure zu 53,84 kohlenfaurem Kali verbunden, i und die damit gemengte Kohle beträgt demnach:.. 66,9-53,81 == 13,09. Hieraus last sich die Menga. des in dem Salze enthaltenen Kohlenstoffs und Sauer-, staffs (den Sauerstoff des Kalis und des VVassers nicht mitgerechnet) folgendermalsen finden: Die 4,5 Kolilenoxyd enthalten 2,57 Sauerstoff und 1,93 Kohlenstoff; die 31,58 Kohlensaure (wovon 14,65 sich als, Gas entwickelten und 16,93 beim Kali blieben) enthalten 22,97 Sauerfoff und 8,61 Kohlenstoff. Dazu: kömmt endlich noch die, 13,09 Theile betragende, mit dem kohlenfauren Kali gemengte Kohle. So beträgt fammtlicher durch diese Versuche in 100 Theilen, des Salzes gefundener Kohlenstoff: 1,93+8,61+13,09= 23,63 und sammtlicher Sauerstoff, den des Kalis und des Wassers nicht mit gerechnet: 2,57 + 22,97 = 25,54. Hiebei könnte der Kohlenstoff und Sauerstoff etwas zu: stark bestimmt worden seyn, denn es ware möglich,: das Kohlenorydgas rührte bloß daher, weil beim Glühen des Rückstandes die Kohle auf das kohlensaure Kali zersetzend einwirkte.

Glühen mit Kupferoxyd. 0,05 Gramm des nicht entwässerten krokonsauren Kalis, mit der 40 bis 50sachen Menge Kupferoxyd innig gemengt und in der Röhre noch mit Kupferoxyd bedeckt, entwickelten in denjenigen Versuchen, welche ich wegen ihrer Uebereinstimmung für die genauesten zu halten geneigt bin, 19,0 bis 19,1 VVürselcentimeter kohlensaures Gas bei 0 C. und 0,76 Meter Druck. Bei ei-

nigen andern Verluchen, erhielt, ich 18,26, 38,55, undel 19,84 Würfelcentimeter. Da ein Liter oder 1000't Würfelcentimeter kohlensaures Gas 1,98 Gramm wiegen, so geben demnach 0,050 Gr. wasserhaltiges krokonfaures Kali 1000 : 19 = 1,98 : x = 0,03762 Gr. ! kohlensaures Gas, oder 100 Theile des Salzes geben: 75,24 Theile des genannten Gases. Ausserdem muss noch eine gewisse Menge Kohlensaure durch das Kali! des Salzes zurückgehalten worden seyn, und da das" Salz nach dem Versnche mit Schwefelsaure 36,88 t Procent Kali enthält, da ferner beim Glühen von kohlensaurem Kali mit Kupferoxyd nach Berzelins. A des Kalis mit Kohlensaure verbunden bleiben, wahrend das vierte 4 mit Knpferoxyd in Verbindung tritt, so müssen in der nach dem Glühen des krokonsauren Kalis mit Kupferoxyd rückständigen Masse. 48: 36,88 = 3 . 22: * = 12,67 Theile Kohlenfaure (auf 100 des angewähldten Salzes) zurückgeblieben Diese 12,67 Theile von Kali zurückgehaltene Kohlensaure machen mit den 75,24 Theilen Kohlensaure, welche sich als Gas entwickelten, 87,91 Theile Kohlensaure. Hieraus ergiebt sich die Menge des in 100 Theilen des wasserhaltigen Salzes befindlichen Kohlenstoffs auf 22:6=87,91:x=23,97 Theile, ein Resultat, welches mit dem durch Glühen des Salzes für sich erhaltenen (wobei sich 23,63 Procent) Kohlenstoff ergaben) genügend übereinstimmt.

Bestimmung des Wasser- und des Kaligehaltes. o.432 Gramm an der Lust getrocknetes Salz wurden so lange der Hitze des Wasserbades ausgesetzt, als sie noch an Gewicht abnahmen. Schon in 2 Stunden war die Entwässerung beendigt. Der Gewichtsverluss:

betrug 0,064 Gr. oder 14,8 Procent. Der trockene Rückstand, mit Wasser übergossen, nahm bald wieder seine frühere pomeranzengelbe Farbe an; als ich aber hiezu Vitriolöl mischte, welches entwasfernd wirkte, so trat wieder die citronengelbe Farbung ein. Dieses Gemisch, welches einen großen Ueberschuss von Schwefelsaure enthielt, wurde behutsam erhitzt. Es bildete sich, ohne alles Aufbrausen, eine vollständige gelbe Lösung, welche beim Erkalten viele große blassgelbe, durchsichtige (nicht weiter untersuchte) Krystalle gab. Beim weiteren Erhitzen entwickelte das Gemisch einen schwachen Geruch nach Steinöl, welcher immer mehr dem der schweftigen Säure Platz machte, wurde schwarzbraun, und blähte fich stark auf, wie wenn Schwefelsaure mit einer organischen Materie erhitzt wird. Nach und nach, bei herannahender Glühhitze, verschwand die Farbe, und es blieb schweselsaures Kali, welches, durch Glühen mit kohlensaurem Ammoniak von aller überschüsigen Schwefelsaure befreit, 0,292 Gramm wog. Hieraus ergeben sich 67,6 Procent schwefelsaures Kali oder 36,88 Procent reines Kali.

Wasser das eine Mal 15,4, das andere Mal 15,7 Procent und an schweselsaurem Kali 67,37 Procent, was 36,74 Procent reines Kali anzeigt. Wahrscheinlich hielt das den letztern Versuchen unterworsene Salz mehr hygroskopische Feuchtigkeit, wodurch zugleich die Kalimenge geringer ausfallen muste.

Verhalten gegen Salpetersäure. Uebergieset man das krystallisirte Salz mit Salpetersäure, so erfolgt sogleich lebhastes Ausbrausen und es bildet sich eine

ferblote Auflölung. Eben to wird the Auflölung des krokonsauren Kalis in Wasser durch Salpetersaure augenblicklich entfärbt. Ich brachte 0,039 Gramm des Salzes in das zugeschmolzene Ende einer Glasröhre, und in deren obern Theil Salpeterläure, verband diele Röhre mit einer Gasentwickelungsröhre, die ich unter Queckliber leitete und veranlasste durch Neigen der ersten Röhre das Zusammentreten der Salpetersäuse mit dem Salze. Es erfolgte eine starke, aber sogleich beendigte Gasentwickelung; das entwickelt Gas betrug bloss 0,72 Würfelcentimeter, bei 0° C. und 0,76 Meter Druck, und liess sich wegen der Beimischung einer großen Menge atmosphärischer Lust nicht untersuchen (wenigstens absorbirte Kali nicht o,1 VV ürfelcentimeter, und der Rest verhielt sich wie Lust). Selbst bei Wiederholung dieses Versuches in einem kleinen Apparate und Hineinleiten in Kalkwasser erhielt ich nur zweideutige Spuren von Entwickelung von Die Auflösung des Salzes in Salpeter-Kohlenläure. saure giebt beim Abdampsen keinen deutlichen Salpeter, sondern eine undeutlich krystallinische gelb-Dieselbe weiter erhitzt, färbt sich weise Salzmasse. gelb, dann braun und schwarz und verpufft dann mässig, einen geringen kohligen Ueberzug lassend. Im Wasser löst sich die durch Abdampsen der salpetersauren Lösung erhaltene Salzmasse leicht auf zuzu . einer farblosen Flüssigkeit, welche durch Kali gelb gefärbt wird, mit Barytwasser, Kalkwasser und Bleizucker reichliche blassgelbe Flocken und mit salpetersaurem Quecksilberoxydul eine stärkere, mit Silberlösung eine schwächere weise Trübung bawirkt. Kleefaure hat fich nicht gebildet, denn der mit KalkEssig löslich; die durch Kali erzeugte gelbe Farbung könnte vermuthen lassen, dass durch Sättigung der Salpetersäure das ursprüngliche Salz wieder hergestellt wäre, allein die durch Kali erzeugte gelbe Farbe verschwindet wieder beim Aussetzen an die Lust, so wie auch das durch die Salpetersäure mit dem krokonsauren Kali bewirkte Aufbrausen gegen eine soliche Ansicht spricht. Es ist wahrscheinlicher, dass die Säure des krokonsauren Kalis durch die oxydirende Einwirkung der Salpetersäure in eine andere, verwandte Säure verwandelt wird, wobei sich zugleich salpetersaures Kali bilden mag.

Verhalten gegen Chlor. Leitet man Chlorgas iber das in einer Röhre befindliche trockene Salz, fo erleidet es keine besondere Veränderung, nicht bei einer gelinden bis zur Verflüchtigung des Krystallwassers gehenden Erwärmung; wenigstens behalt das Salz seine gelbe Farbe und zeigt gegen Bleiund Silberauflöfung die gewöhnliche Reaction. Bringt man dagegen Chlor zu der wässerigen Lösung des krokonsauren Kalis, so bildet sich sogleich eine farblose Flüssigkeit, welche beim Abdampsen eine weis-·liche Salzmasse liefert, und welche Barytwasser und Bleizucker in ähnlichen blasegelben Flocken fällt, wie das durch Salpeterläure veränderte Salz. wirkt das Chlor wahrscheinlich auf ähnliche VVeise umwandelnd auf die Saure des Salzes, wie die Salpeterläure.

Verhalten zu Jod. Die wälerige Lösung des krokonsauren Kalis, mit Jod erwärmt, löst nur eine kleine Menge desselben unter etwas stärkerer Färbung auf, und gibt dieselben Niederschläge mit Bleiund Silberlösung, wie zuvor.

Verhalten zu einigen anderk Reagentien. Das krokonsaure Kali ist sehr wenig in Weingeist von 36° B. löslich, welcher dadurch eine sehr blasselbe Farbe erhält, während der ungelöst bleibende Theil des Salzes in den entwässerten eitronengelben Zustand übergeht; es söst sich durchaus nicht in absolutem VVeingeist. In kaltem VVasser löst is sich in mäseiger, in heissem in reichlicher Menge und letztere Lösung lässt beim Erkalten viele Nadeln anschießen. Die wässrige Lösung ist gelb, und zeigt folgende Reactionen:

Salpetersäure entfärbt dieselbe bald unter sehr schwacher Gasentwickelung.

Salzsaure und Ammoniak zeigen keine bemerkli-, che Wirkung.

Massig concentrirtes wässriges Kali bewirkt bloss, dass sich ein Theil des Salzes nach einiger Zeit in Nadeln ausscheidet.

Barytwasser und salzsaurer Baryt erzeugen einen dicken blassgelben pulverigen, in Salzsaure löslichen Niederschlag (ohne Zweisel von krokonsaurem Baryt).

Salzsaurer Kalk giebt über Nacht viele citronengelbe, körnige sehr wenig, mit sehr blasselber Farbe, in Wasser lösliche Krystalle (von krokonsaurem
Kalk); auch Kalkwasser gibt nach längerer Zeit einige von diesen Körnchen.

Bittersalz, Alaun, saures salzsaures Titanoxyd, salzsaures Chromoxydul, salzsaures Uranoxyd, salzsaures Manganoxydul, salzsaures Kobaltoxyd, salzsaures Nickeloxyd und schweselsaures Zinkoxyd zeigen

eine etwas dunklere, bläulich grüne und beim Uransalz eine lebhafte braungelbe Färbung, und das Gemisch des krokonsauren Kalis mit salzsaurem Kobaltsetzt über Nacht Krystalle von unverändertem krokonsauren Kali ab.

Saures salzsaures Antimonoxydul und saures salpetersaures VVismuthoxyd geben dicke citronengelbe
Niederschläge, im Ueberschuss des schweren Metallsalzes löslich.

Aus salzsaurem Zinnoxydul schlägt das krokonfaure Kali ein pomeranzengelbes Pulver nieder.

Mit Bleizucker entstehen reichliche citronengelbe Flocken, die sich in Salpetersaure zu einer farblosen Flüssigkeit auslösen.

Eisenvitriol wird durch das krokonsaure Kalistark braungelb gefärbt, salzsaures Eisenoxyd giebt damit eine in Masse schwarze, in dünnen Theilen graurothe, übrigens klare Flüssigkeit.

Kupfervitriol bildet damit anfangs eine klare grüne Flüssigkeit, doch schießen nach einigen Stunden dunkel pomeranzengelbe, durchsichtige krystallinische Körner daraus an, welche, auf einem Platinblech erhitzt, ein leises Verpussen mit Funkensprühen zeigen, ohne einen alkalischen Rückstand zu lassen, (also krokonsaures Kupferoxyd). Aus saurem, salzsaurem Kupferoxydul schlägt das wäserige krokonsaure Kali anfangs weisses Chlorkupser nieder; beim längeren Aussetzen an die Lust erzeugen sich dann die eben erwähnten Körner von krokonsaurem Kupserexyd.

Salpeterlaufes Queckliberoxydul verhält sich gegen das krokonsaure Kali, wie der Bleizucker, mur ist das krokonsaure Quecksilberoxydul schwieriger in Salpetersaure löslich.

Sublimat bleibt mit dem krokonfaurem Kali anfangs unverändert, doch scheidet sich nach mehrern Stunden etwas weißes Pulver (Calomel?) ab.

Salpeterfaures Silber gibt mit krokonsaurem Kali reichliche morgenrothe Flocken, die sich in Salpeterfaure leicht und mit schwacher Gasentwickelung zu einer farblosen Flüssigkeit auslösen.

Aus salzsaurem Goldoxyd schlägt das krokonsaure Kali sogleich metallisches Gold nieder; der Niederschlag nimmt beim Erhitzen beträchtlich zu; ällein wenn man die Flüssigkeit auch mehrere Stunden erhitzt, und das niedergeschlagene Gold durch das Filter geschieden hat, so erfolgt bei weiterem Erhitzen und Abdampsen ein neuer Niederschlag. So erhielt ich im Ganzen von 100 Theilen des Salzes siber 264 Theile reducirtes Gold, welche 30,7 Theilen Smarsstoff, die durch das Salz dem Gold entzogen wurden, entsprachen; da jedoch öfters siltrirt worden war, und die Materie des Filters zur Reduction beitragen konnte, so scheint mir dieser Versuch zu keiner Berechnung des Kohlenstoffs und VVasserstoffs geeignet.

Abscheidung der Krokonsäure. Fein gepulvertes krokonsaures Kali wurde mehrere Stunden unter öfteren Umschütteln mit absolutem VVeingeist digerirt, dem eine kleine Menge Vitriolöl beigemischt war, bis die Flüssigkeit verdünnten sauren salzsauren Baryt nicht mehr niederschlug. Die filtrirte blassgelbe wein-

geistige Flüssigkeit:liess beim Abdampsen auf dem VV afserbade die reine Säure zurück, in Gestalt eines lebhaft citronengelben undurchlichtigen Ueberzuge, der aus einem feinkörnigen Pulver bestand. Diese Säure löste fich fehr leicht mit blass citronengelber Farbe in Waller, und krystallisirte daraus bei freiwilligem Verdampfen in pomeranzengelben durchsichtigen Körnern und Nadeln, welche sich in der Siedhitze des Sie war geruchlos, Wassers nicht veränderten. schmeckte stark sauer und zugleich herb, gleichsam eisenartig, und röthete stark Lackmus. Beim stärkeren Erhitzen hinterlies sie eine sich schnell verzehrende Kohle und es blieb kein sichtbarer Rückstand, auch nahm ein Tropfen gerötheter Lackmustinktur, in den Platinlöffel gegossen, in welchem die Säure verbrannt worden war, keine blaue Farbe an. Dieses Verhalten, so wie das gegen wässriges Kali, mit welchem diese Saure schon in der Kalte nach einiger Zeit Nadeln von krokonsaurem Kali erzeugte, das Verhalten gegen salzsaurem Baryt, mit welchem diese Saure einen blassgelben, in Salzsaure völlig löslichen Niederschlag hervorbrachte und endlich das Verhalten gegen Blei-, Quecksilberoxydul- und Silberlösung, mit welchen die Saure dieselben Niederschläge bildete, wie das krokonsaure Kali - Alles dieses bestimmt mich, die auf die eben angegebene Art erhaltene Substanz für reine Krokonsaure; zu halten.

Einige frühere Versuche, diese Saure zu bereiten, gaben ein minder genügendes Resultat, doch verdienen auch diese eine Erzählung, da sie die Verhältnisse dieser Saure weiter aufhellen.

Ich bereitete zuerst krokonsaures Bleioxyd durch Fällen des salpetersäuren Bleioxyds mit krokonsaurem Kali, und suchte dieses nach dem Auswaschen durch Schwefelsäure oder Hydrothionsaure zu zersetzen.

VVenn man eine bedeutende Menge krokonsaures Bleioxyd mit VVasser und einem Tropsen Vitriolöl selbst 8 Tage lang ans dem VVasserbade digerirt,
so nimmt zwar die Flüssigkeit eine gelbe Farbe an,
allein sie behält immer viel Schwefelsaure, und der
Bodensatz gibt durch seine gelbe Farbe zu erkennen,
dass er nur einem sehr kleinen Theile nach zersetzt
ist. Das Filtrat giebt beim Abdampsen einen hellbraunen durchsichtigen Syrup, welcher etwas Krystallinisches enthält, aber offenbar keine reine Krokonsaure, sondern größtentheils Schwefelsaure ist.

Vertheilt man krokonsaures Bleioxyd in Wasser und leitet einen Strom von hydrothionsaurem Gase hindurch, so erfolgt die Zersetzung und Umwandlung in Schwefelblei sehr langsam. Das Filtrat hat eine bräunlich gelbe Farbe, die während des Stehens an der Luft und Abdampfens immer dunkler brauner wird, und dabei, auch wenn längst alle Hydrothionsaure verjagt seyn mus, noch immer ein gelbweißes Pulver von Schwefel absetzt; die bis auf einen kleinen Punkt abgedampste Flüssigkeit, sich selbst an der Luft überlassen, trocknet, zu einer braunen, extractartigen Masse aus, worin etwas weniges Nadelförmiges zu bemerken ist. Diese Masse löst sich wieder vollständig in Wasser, mit dunkelbrauner Farbe, röthet stark Lackmus, erzeugt dicke dunkelbraune Flocken mit Baryt-; Strontian - und Kalkwasser die sich in Salzsäure lösen, fällt auf ähnliche Weise

salzsaures Zinnoxydul, Bleizucker, salpetersaures Queckfilberoxydul, und salzsaures Silber und giebs einen heller brannen, flockigen Niederschlag mit Alaun, Sublimat und salzsaurem Goldoxyd. Sättigt man diese braune Saure mit Kali, so entsteht eine eben so braune Flüssigkeit, welche beim Abdampfen und Erkalten Krystalle liefert, mit einer dunkelbraunen Mutterlauge umgeben; die Krystalle, durch Auspressen zwischen Fliesspapier und wiederholtes Auflösen in Wasser gereinigt, verhalten sich wie gewöhnliches krokonsaures Kali, und geben mit Blei- und Queckfilbersalz den schönen gelben, mit Silbersalz den gelbrothen Niederschlag. Dass diese braune Saure Schwefel enthalte, beweisen folgende Versuche: Sie schlägt aus salzsaurem Baryt reichliche braune Flokken nieder, welche sich fast gänzlich in Salzsäure lösen; kocht man aber dieses Gemisch mit Salpetersture; so entfärbt es sich anfangs, und wird ganz klar, dann aber entsteht eine starke, weisse Trübung, ohne Zweifel von schwefelsaurem Baryt. Eben so erhält man durch Glühen dieser Säure mit reinem doppelt - kohlensauren Natron und Salpeter einen Rückstand, der Schwefelsaure enthält. Sollte die durch Hydrothionsaure abgeschiedene Krokonsaure Schwefel aus derselben aufnehmen, und sich, wenigstens zum Theil, in Schwefelkrokonsaure verwandeln, auf ähnliche Weise, wie sich bei der Zersezaung des Cyanqueckfilbers durch Hydrothionsaure etwas Sohwefelblaufäure erzeugt?

Auch durch Fällung von überschüstigem salpetersaurem Silber mit krokonsaurem Kali bereitete ich krokonsaures Silberoxyd, und zersetzte dieses durch Salz-

Mure. Biele Zerletzung erfolgte sehr rasch und voll-Mandig, selbst in der Kälte, und die Flüssigkeit enthielt nichts von Salzfäure, wenn man einen Ueberschus von krokonsaurem Silber anwandte. Die er haltene bitronengelbe Flüssigkeit liess jetzt beim Abdampsen neben dem gelben pulverigen Uebertug von reiner Krokonsaure einige Nadeln, welche bei dem Glühen einen alkalischen Rückstand gaben. Da das krokonlaure Silberoxyd for lange ausgewalchen word den war, bis das Walchwalfer nicht mehr durch Salzfaure getrübt wurde, so konnte das beim Verbrennen bleibende Kali nicht von, dem Niederschlage beigemischt gebliebenem salpetersauren Kali herrähren, sondern wahrscheinlich enthielt der durch Silberlösung mit krokonsanrem Kali erzengte Nieder-Chlag neben Silberoxyd und Krokonfaure eine gewille Menge Kali chemisch gebunden, wie dieses durch das Folgende noch wahrscheinlicher wird. Als ich die zur Trockne abgedampste gelbe Säure in wenig! Waller aufnahm, so färbten sich die pomeranzengelben Nadeln schön roth, und lösten sich allmälig) auß, doch blieben gelbweiße Schuppen übrig, welche im Feuer eine Art Verpussen zeigten, und einen Rückstand ließen, der nicht bloss alkalisch reagirte, sondern zugleich Silber enthielt (also vielleicht eine eigenthümliche Verbindung von Krokonsauré, oder durch Salpeterläure veränderter Krokonsaure, mit Silberoxyd und Kali zugleich). Die obige wälsrige Lösung der unreinen Säure wurde nochmals durch überschüssiges salpetersaures Silberoxyd gefällt. Die vom Niederschlag abfiltrirte Flüssigkeit war farblos nahm aber beim Zusatz von Ammoniak eine dunkel-

rothe Farhe an, welche am Licht in eine flarke, schwarze Trübung überging. Der Niederschlag hatte die gewöhnliche morgenrothe Farbe, und gab, durch eine unzureichende Menge von Salzfäure zerletzt. eine citronengelbe Flüssigkeit, welche nach dem Abdampfen, eine eben so gefärbte zähe Masse liele. Diese zeigte nun zwar die gewöhnlichen gelben Fällungen des Bleis und Queckfilberoxyduls, röthete stark Lackmus, n. s, w., bildete aber mit Silberlösung eine schwach weis getrübte Flüssigkeit, welche beim Zu-Satz von Ammoniak wieder die rothe, am Licht in Schwarz übergehende, Farbung zeigte. Auch liefe selbst diese Saure nach dem Glühen einen alkalischen Bückstand, der jedoch kein Silber enthielt. Diese Erscheinungen, welche noch mannigfaltige Verhältnisse und, Umwandlungen der Krokonsaure vermuthen: lassen, beweisen wenigstens, dass sich auch vermittelst des Silbers keine reine Krokonsaure darstellen läist. .- 1.

Zusammensetzung des krokonsauren Kalis und der Krokonsaure. In 100 Theilen des krokonsauren Kali's sind nach den oben erwähnten Versuchen gefunden worden

•		, im Mittel
Kali 36.74 bis		
Kohlanstoff . 23,63 —	23.97	- 23,80
Sauerstoff . 25,54 -	-	- 25,54
Wasser 14,81 -	15,75	- 15,28
•		101,33

Dieses Ueberschusses ungeachtet möchte außerdem noch eine kleine Menge von Wasserstoff in diesem Salz anzunehmen seyn. Der Ueberschuss wird erklärlich, wenn man bedenkt, wie Ichwierig Koltlenstoff und Sauerstoff in solchen Verbindungen mit Genanigkeit zu bestimmen find; ferner, dass ich mich zur Bestimmung des Sauerstöffs blos des Verfache bediente, dass ich das Salz in einer verschlößfenen Röhre glühte und theils untersuchte, wie viel kohlensaures und Kohlenoxydgas entwickelt wurden, theils berechnete, wie viel Kohlensaure beim Kali bleiben musete. Schon oben gedachte ich der Mög-Hehkeit, dass das Köhlenoxydgas zum Theil von Zerfetzung des kohlensauren Kalis durch die damit vermengte Kohle herrührt, und in diesem Falle hatte ich dieselbe Menge Sauerstoff zweimal in Rechnung gebracht, namlich einmal als Kohlenoxydgas und zweitens als Kohlensaure des kohlensauren Kalis. Menge des Kohlenstoffs kann außerdem zu groß ge- funden worden seyn, wegen anhängenden Steinöls und das Krystallwasser wegen anhängenden hygroskopischen Wassers. Andrerseits ist die Kalimenge eher zu klein gefunden worden, weil bei dem Abdampfen des Salzes mit Schwefelsaure das Aufwallen der Masse nicht ganz zu vermeiden ist, wobei leicht ein wenig Kali herausspritzen kann. Zur Annahme von Wasserstoff in der Krokonsaure bin ich aus theoretischen Gründen geneigt. Denn sonst bestände sie blos aus Sauerstoff und Kohlenstoff, und zwar ist das Verhältnis des Sauerstoffs zu Kohlenstoff in dieser sehr starken Säure geringer, als im nicht sauren Kohlenoxyd. Man kann deshalb diese Saure mit größerer Wahrscheinlichkeit als eine VV asserstoffsaure mit zusammengesetztem Radical anselven, und so wie Kohlenstoff mit Stickstoff das Radical der Blausaure und Kohlenftoff mit Schwefel des Radical der Xanthogensture ist, fo könnte Kehlenstoff mit Sauerstoff das Radical der Krokensture ausmachen. Es spricht hierfür auserdem die Bildung des krokonsauren Kalis. Denn die bei der Kaliumderstellung sich sublimirende graue Substanz, liefert erst mit VVasser eine gelbe Flüssigkeit, aus welcher das krokonsaure Kali anschiefst und dieses behält dann, selbst nach möglichster Entwässserung eine gelbe Farbe, ohne in den grauen Zusstand zurück zu kehren. Nach diesen Betrachtungen und den erhaltenen Resultaten möchte ich die Zussammensetzung des krokonsauren Kalis und der Krokonsaure solgendermassen stöchiometrisch berechnen:

- ·	NQ 19C	hungs	30W	icht		1	Verfach
	Kali ,	· I .—	48	, girmen	37,21		36,81
	Kohlenstoff .	5 —	30		26,23	-	23.80
Krokonfaure 2	Sauerstoff .	4	32		24,81		25,54
	Wasserstoff . Krystallwasser	1 —	1		0,77		
•	Krystallwasser	2 -	18		13,95		15,28

Krystallisistes krokonsaures Kali I — 129 — 100,00 — 101,33

Substanz des krokonsauren Kalis. Die graue Materie wird entweder in der eisernen Flasche selbst erzeugt, bei der Einwirkung überschüsiger Kohle auf kohlensaures Kali, und entwickelt sich in Verbindung mit Kalium und Kohlenoxydgas oder einem ähnlichen Gase; oder die graue Materie erzeugt sich erst in dem eisernen Rohre und den übrigen kältern Theilen des Apparats bei der zersetzenden Einwirkung des Kaliums auf das sich mit demselben entwickelnde Kohlenoxydgas. Bei der Annahme der erstern Ansicht ist die Gegenwart von völlig gebildetem kohlen-

Coursen Kali in: der graden Substanz Schwiebig zu erklären, da dieles bei der gegebenen Hitze manöglich to seighlich verdampfen kann, mid akto wenigkens von dielem angenommen werden milij dals és eif durch die Wirkung des Kalinmdampfes auf des Kohl lenoxydges regenerist worden ift. Nimmt man letzi tere Meinung an, so muss sich die grane Substanz auch beim Erhitzen von Kalium mit Kehlenexydges darstellen lassen. Diesen Versuch habe ich zweimal angestellt, indem ich, nach Gay-Lussacs und Thes mards Methode, durch Eisen bereitetes Kalium in eis ner gebogenen Glasglocke mit durch Chlorcalcium go-Kohlenoxydgas zufammenbrachte und nicht bis zum Glühen, sondern nur so weit erhitztel dals die Absorption des Kohlenoxydgales vor sich ging: Hierbei erzeugte sich jedesmal eine branne und Schwarze Masse, welche sich in Wasser mit branner Farbe löste, welche Lösung aber weder bei freiwilligen Verdampfen an der Luft Nadeln von krokonfaurem Kali lieferte, noch auch, nach der Neuträhletion mit Essigläure, die angeführten Reactionen gegen Blei-, Queckfilber-, und Silberfalze zeigte. Nur das fand ich bemerkenswerth, dass diese Lösung dem aus kohlstoffhaltigen Eisen durch wässerige Säure entwickelten Wasserstoffgas höchst ähnlich roch Misslingen dieser Versuche ist übrigens nicht hinreichend, die zweite Ansicht zu widerlegen, denn es gehört vielleicht zur Bildung der grauen Substanz aus Kalium und Kohlenoxydges eine bestimmte Teenperatur, wenn nicht noch andere, bei der Kaliumbereitung Statt findende Umstände auf die Bildeing' disfer Substanz einfließen.

- . Wollte man verlachen, die bei der Kaliumbereitung Statt findende Bildung der granen Substanz aus: Kohlenoxydgas und Kalium stöchiometrisch zu ent-Fiskeln, so hätte man von der eben gegebenen Zusammensetzung des krokonsauren Kelis auszugeken. Diele als richtig vorausgesetzt, würde man anzunehmen haben, dass derjenige Theil der grauen Sub-Manz, welcher fich in Wasser zu krokonsaurem Kall auflöst, 1 Mischungsgewicht Kalium, 5 Kohlenstoff und: 4 Sauerstoff oder 1 Mischungsgewicht Einfach-Kohlenstoff - Kalium und 4 Kohlenoxyd enthalte, und dals, beim Hinzutreten des Wallers, u das Kaliums durch Aufnahme von Sauerstoff in Kali, der Kohlen-Roff and Sauerstoff, durch Aufnahme von Wasserstoff in Krokonsaure verwandelt worde. Ansserdem enthalt jedoch die graue Substanz kolilensaures Kali. fermer eine Materie, die sich mit Wasser in rothe Substanz verwandelt, und häufig auch Kalium (welches wohl die alleinige Ursache des Aufbrausens mit Waller und der Entzündlichkeit der grauen Substanz Leyn möchte, sofern diese Erscheinungen sich nicht immer darbieten) und Kohle. Es läst sich nun zwar leicht annehmen, dass, während ein Theil des Kalinms fich durch den Sauerstoff von Kohlenoxydgas in Kali verwandelt, ein anderer Theil Kalium den Kohlenstoff des Kohlenoxydgases aufnimmt, und dass dieles Kohlenstoff-Kalium noch unzersetztes Kohlenoxyd mit sich verbindet; aber genauer anzugeben. wie sich hierbei kohlensaures Kali, Kohle und die fich mit VValler in rothe Substanz verwandelnde Materie erzeugt, ist vor der Hand um so weniger möglich Ale die Zusammensetzung der Letztermenten

II. Rothe Substanz.

Die sehr kleine Menge, welche ich von dieser halten konnte, entschuldigt, wenn ich hier nur einige wenige ihrer Verhältnisse darlege. Es wird dieses wenigstens hinreichen zu zeigen, dass diese rothe Substanz zwar mehrere Verschiedenheiten von der gelben oder dem krokonsauren Kali zeigt, aber durch oxydirende Einwirkungen in dieselbe übergeht. Nach obigem überzieht sich die Glasslasche, welche man mit dem Kaliumapparat in Verbindung bringt, mit granen Flocken, welche sich an der Lust theils in eine gelbe krystallische Substanz (krokonsaures Kali), theils in eine pulvrige oder schmierige rothe verwandelt, Bei-· de find nicht scharf getrennt, und auch der rothen Substanz hängt viel gelbe an. Ich schabte aus solchen Flaschen den rothen Theil besonders heraus, und behandelte ihn mit wenig kaltem Wasser, welches die gelbe Substanz nebst einen Theil der rothen löste, und einen Theil der letztern ungelöß ließ, den ich auf einem Filter sammelte, und mehr durch Auspressen als durch Auswaschen (wobei sich alles gelöst haben würde) reinigte. Dass hiebei noch immer etwas gelbe Substanz zurückbleiben musste, ist nicht zu bezweifeln, und die rothe Substanz hielt auch in der That etwas Krystallinisches beigemengt, was vielleicht blos krokonsaures Kali war.

Die einigermaßen gereinigte rothe Substanz erschien als ein lebhaft cochenillrothes Pulver. Beim Erhitzen verbrannte sie mit harziger Flamme, und welche in etwae gewürzhaft riechenden Rauche, und hele eine kohlige, schwierig verbrennliche Masse, und zuletzt kohlensaures Kaliz Selpetersaure löste die rothe Substanz unter Entsärbung und schwachem Ausbräusen auf; beim Abdampsen dieser Flüssigkeit entwickelte sich ein durchdringender Gerüch nach Molchus; es blieb eine gelbe durchsichtige Salzmasse, deren wässrige Lösung Bleizucker stark gelbweis und selpetersaures Quecksiberoxydul stark weise fällte, und welche beim Erhitzen sich schwärzte und, dem Schiesepülver ähnlich, verpusste.

Die rothe Substanz löst sich ziemlich leicht in Waller, mit dunkler pomeranzengelber Farbe. Wird diese Lösung vor Lust verwahrt, z. B. in einer Glas-röhre über Quecksilber, so bleibt sie Tage lang, selbst im Sonnenlicht, unverändert; auch lässt diese Lösung beim Abdampsen zur Trockene wieder eine rothe Materie. Wird dagegen diese pomeranzengelbe Lösung einige Stunden der freien Lust dargeboten, so wird sie bald blaseelb und liesert dann beim Abdampsen nichte als Nadeln von krokonsaurem Kali; so wie sie dann auch den Bleizucker nach Art dieses Salzes fällt.

Die frische (noch pomeranzengelbe) wässrige Lösung der rothen Substanz zeigt solgende Reactionen.
Salpetersäure entsärbt sie gänzlich. Barytwasser erzeugt
reichliche braunrothe Flocken, welche an der Lust in
längerer Zeit erst gelbbraun, dann eitronengelb (zu
krokonsauren Baryt) werden. Kalkwasser giebt wenig
blassrothe Flocken, welche wenigstens in 3 Stunden
noch keine Farbenveränderung zeigen. Salzsaures
Zinnoxydul giebt dunkelrothe Flocken, welche nach
3 Stunden noch unverändert erscheinen. Bleizucker

erzengt eben folche, maldie in S. Stunden breen water den und lo bleiben. Salpetenlauren Queckliberanydel erzeugt lohön kurminrothe Flockens welche fielt in & Stunden nicht verändern. Salpetersaures Silber giebt rothschwarze Flocken. Aus salzsaurem Goldoxyd falls die wällrige rothe Substanz metallisches Gold mit blauer Färbung. Aus Sublimat schlägt sie erst nach längerer Zeit etwas weisses Pulver (ohne Zweisel Can lomel) nieder. Auf saures salzsaures Antimon - und Kupferoxydul wirkt sie wie blosses Wasser. Mit Fisenvitriol bewirkt sie eine braune, bald in Grün übergehende Färbung; mit lalzsaurem Eisenoxyd eine rothschwarze Färbung, auf welche in 4 Stunden fast völlige Entfärbung folgt, ohne alle Fällung. merkliche Reaction zeigt sich mit Alaun, Zinkvitriol, Kupfervitriol, salzsaurem Nickel, salzsaurem Kobalt schwefelsaurem Mangan, salzsaurem Uran und schwefelsaurem Titan.

Im wällrigen Ammoniak löst sich die rothe Substanz sehr leicht mit dunkel pomeranzengelber Farbe,
und diese Auslösung giebt beim Abdampsen wieder einen rothen Rückstand. Kali löst die in Ueberschuse
angewandte rothe Substanz mit blass pomeranzengelber Farbe, und beim Abdampsen erhält man Nadeln
von krokonsaurem Kali. Der nicht vom Kali gelöste
Theil der rothen Substanz in VVasser gelöst, giebt mit
salpetersaurem Quecksilberoxydul noch dieselbe rothe
Fällung, wie vor der Behandlung mit Kali. Auch
wenn man die wässrige Lösung der rothen Substanz
mit etwas Kali bei gewähnlicher Temperatur mischt,
so wird die Flüssigkeit sogleich blasser, und setzt an
der Lust in kurzer Zeit Nadeln von krokonsaurem
Kali ab. In Salzsture löst sich die rothe Substanz mit

blassgebber Farbe, und giebt beim Abdampsen einen besunlich gelben Rückstand, dessen Lösung in Wasser das selpetersaure Quecksiberoxydul gelb fällt.

Nach allem diesen scheint die rothe Substanz krokonsaures Kali + etwas VVasserstoff oder Kohlenstoff
oder - etwas Sauerstoff zu seyn, oder Kali in Verbindung mit einer Säure, die sich von der Krokonsaure durch einen größern Gehalt an VVasserstoff oder
Kohlenstoff, oder geringern Gehalt an Sauerstoff unterscheidet, welcher Ueberschuss au brennbarer Materie
oder Mangel an Sauerstoff jedoch durch geringe oxydirende Veranlassungen ausgehoben wird.

In the 1

ti the me of the property

IV.

Veber das Krystallsystem des Axinit's;

F. E. NEUMANN in Berlin.

Die Darstellung des Axinitsystems, die Hauy in seinem großen VVerke gegeben hat, gehört zu den sehr wenigen dieses ausgezeichneten Mannes, wo die Grundbestimmungen, wie er sie in der forme primitive giebt, gänzlich aufgegeben werden müssen. Es möchte schwer seyn im vorliegenden Falle zu bestimmen, wo sein Irrthum angesangen habe, da der Zusammenhang der von ihm angegebenen Flächen vollkommen mit dem in der Natur übereinstimmt, und dessen ungeachtet die Unterschiede zwischen den VVinkeln, die aus der angegebenen Primitivsorm solgen und den in der Natur Statt sindenden keinesweges von der Art sind, dass sie bloß als Folge einer nicht ganz scharfen Messung betrachtet werden können.

I.

Das gewöhnliche Ansehen der Axinit-Krystelle aus der Dauphinée, von wo ich allein Gelegenheit gehabt habe Krystelle im der hiesigen Königsichen Samme lung zu untersuchen, ist bedingt durch den vorherenschenden Antheil, den die Flächen P, u, r an der aussehen Begränzung nehmen. Die stumpse Kante der Flächen P und u, mit welchen gleichlausend diese

Flachen stark gestreist find, wird durch die Flache ! mit ungleicher Neigung gegen P und u abgestumpft; èben so wird die stumpse Kante der Flächen u und r durch die Fläche e mit ungleicher Neigung gegen 2 und r abgestumpst. Ausser diesen Flächen findet sich bei Hauy die Fläche Mals Abstumpfung der scharfen Kante der Flächen P und r und zwar so, das sie zugleich in der Zone liegt, welche durch die Flächen • und l bestimmt ist, und die Fläche x als Abstumpfung der scharfen Kante der Flächen P und s, so dass sie zugleich in der Zone der Flächen zu und M liegt. Er giebt ferner eine Fläche z' und eine Fläche o an, deren vollständige Bestimmung sich erst aus anderweifig nicht von ihm beobachteten Gliedern des Systems ergiebt. Noch finden sich nämlich: eine Abstumpfung der scharfen Kante zwischen u und P, zugleich in der Zone (x, r) liegend; eine Abstumpfung y der Kante (x, P) zugleich in der Zone (v, M) liegend, und eine Abstumpfung w der Kante (v, P) zugleich in der Zone (y, r) liegerid. Die Kante (s, P) wird durch eine Fläclie o aus der Zone (l, r) abgestumpst. Es findet fich ferner an den Dauphineer Krystallen die Fläche r', ans der Zone (P, r) und (u, y); und die Fläche n, aus der Zone (x, r) und (w, M). In derselben Zone (w, M) und zugleich in der Zone (u, r') sieht man gewähnlich eine Fläche, deren äußeres Auftreten ganz soift, wie dabjenige der Fläche o bei Hauy, und wourder ich glaube, dass sie in der That diejenige ist, dis aucheen wirklich brobachtet, aber in dem Decreeceme zeichen falfelt ausgedräckt hat, indem ich die darans bezeichnete Fläche nie gesehen habe und mir. ihr Balbyn auch an fich schon in Beziehung auf: ihren.

Zusammenhang mit den andern Flächen sehr zweisellest ist. Ich werde daher die Fläche aus den Zonen (w, M) und (u, r') mit o bezeichnen. — Die von Hany angegebene Fläche z liegt in den Zonen (P, r) und (y, n). (Vergl. Fig. 5 und Hany Traité.)

Herr Professor Molis beschreibt in seinem Grundriss der Mineralogie a Thil. ein neues Vorkommen
schöner Axinitkrystalle in Cornwallis unweit Landsend. Obgleich in dieser Beschreibung durch die Uebertragung der Hauyschen Zeichen in die dem Versasser eigenthümlichen, mehrere Irrthümer entstanden
sind, dass sie nicht leicht mit der Hauyschen, wenn
gleich sie ganz wesentlich dieselbe ist, in Uebereinstimmung zu bringen ist "); so ergiebt sich doch, dass

2) Anmerkung. Aus den beigefügten Winkelangaben ergiebt sich nämlich fehr bestimmt, dass Hr. Prof, Mohs mit M, P, T, x, r dieselben Flächen wie Hauy bezeichnet hat; die Flächen $T \, \hat{O} \, \hat{C}$ liegen aber keineswegs in einer Zone, wie es doch die Flächen $-\frac{2P_r}{2}(T)$, $-\frac{2(P_r)^2}{4}(z)$ $P_r + \infty$ (i) worzps fich: schon hinlänglich ergiebt, dass die Zeichen der Flüchen den für fie angegebenen Winkeln widerlprechen. Mehr als wahrscheinlich aber ist es, dass Hr. M. die Hauysche Fläche T mit einer von ihm beobachteten Fläche, die hier v genannt ist, verwechselt habe, denn dann findet eine Uebereinstimmung zwischen seinen Zeichen und den von Hauy gegebenen Statt, bis auf das Zeichen der Fläche I, welches aber zusalge der beigesügten Zeichnung offenbar einen Rechattingsfehler enthält; es mus statt - 1 (Pr; für l'ein Zeichen von den solgenden gesetzt werden: (P+1)2, (57)4, (31/r)4, Ich habe nämlich in meinen Beiträgen zur Kry-Annal. d. Physik, B. Su. St. 1. J. 1825. St. 5.

an diesen Krystallen zwei neue Flächen, an den Dauphineer Krystallen bis jetzt nicht beobachtet, vorkommen; beide sind aus der Zone (v, r), und die eine c (y bei Mohs) liegt zugleich in der Zone
(y, P) und die andere m (v bei Mohs) zugleich in
der (y, r). Man sehe Fig. 5.

ftallonomie (p. 133) gezeigt, dass jede Fläche im Allgemeinen mit vier verschiedenen Zeichen in der Methode des Hrn. M. bezeichnet werden kann, nämlich nach den vier verschiedenen Zonen, die zu ihrer Bestimmung angewandt werden, abgesehen davon, dass jedes Flächenzeichen der Art, wie z. B. $(5P)^{\frac{2}{5}}$, sich auch: $(2^{+m}5P\pm m)^{\frac{2}{5}}$ schreiben lässt, wo sür m jede ganze Zahl gesetzt werden kann. Hr. Pros. Mohs bedient sich dieser Substitutionen sehr häusig, ohne dass man einen Grund dazu sieht. Er schreibt z. B. im vorliegenden System, indem er m=-2 setzt: $\frac{(\frac{3}{5}P+2)}{4}$ $\frac{\frac{3}{5}Pr+2}{4}$, statt $\frac{3P}{4}$ $\frac{3Pr}{2}$.

Eine allgemeinere Bemerkung über die Charakteristik bei Hrn. Mohs der Grundgestalten solcher Systeme, wie das des Axinits, glaube ich hier noch beisügen zu müssen, nämlich dass die Angabe der Abweichung der Axe in zwei Ebenen nicht hinreichend dasür ist, indem die Diagonalen der Grundstache des supponirten Octaeders sich keinesweges unter rechten Winkeln schneiden, es sey denn in einem sehr besoudern Falle, und also der Winkel, unter welchem sie sich gegeneinander neigen, angegeben werden muss, was ich überall in den allgemeinen Ausdrücken der Charakteristik vermisse. Zu diesem Ende muss Hr. Mohs freilich erst eine Bestimmung machen, welche von diesen beiden Diagonalen als eine abgewichene, und welche als unveränderte betrachtet werden soll.

So find also die bis jetzt im Axinitsystem beebachteten Flächen folgende:

$P, u, r^*)$	$n ((\boldsymbol{w}, \boldsymbol{M}) (\boldsymbol{v}, r))$
s $((r,u))$	o((w, M)(u, y))
$l((P,u)\ldots)$	r' $((P,r)(l,x))$
M((P,r)(l,s))	σ ((P, s) (l, r))
s $((P,s) (u,M))$	c $((v,r')$ $(P,s))$
$v_1((P,u)(x,r))$	m $((v,r')$ $(y,r))$
y ((P,s) (v,M))	\mathbf{z} $((P,r)(n,y))$
ω $((P,u),(y,r))$,

II.

Aus dieser Deduction der verschiedenen Flächen ergiebt sich unmittelbar, dass, um die Neigungen derselben zu bestimmen, sünf VVinkel gemessen werden müssen, nämlich die dreierlei Neigungen der Flächen P, u, r und die Neigungen der Flächen s, t gegen eine der Flächen P, u, r, da für s und t nur ein Element zu ihrer Bestimmung, d. i. nur eine Zone, in der sie liegen, durch die Beobachtung gegeben ist, und nur gegeben seyn kann. Hierin liegt eine große Schwierigkeit sür die genaue Bestimmung der Systeme dieser Art, weil es unumgänglich nöthig ist, diese fünf

chen ihre Bestimmung erhalten, durch die Flächen, welche die Zonen bestimmen, bezeichnet, z. B. das Zeichen sür M sagt: das diese Fläche in der Zone (P,r) und in der Zone (l,s) liegt. Das übrigens kein nothwendiger Grund vorhanden ist, die Flächen P, z, r, s, l obenan zu stellen, um aus ihnen die übrigen zu deduciren, glaube ich kaum bemerken zu dürsen; ich wählte aber diese Ordnung, weil sie diejenige ist, in welcher sich die ausgezählten Glieder am gewöhnlichsten durch die Beobachtung versolgen lassen.

Winkel an einem und demlelben Krystalf zu messen, da es scheint, dass mit dem zusersten Grad von Unsymmetrie, in welchem Systeme wie das des Aximite erscheinen, zugleich die Beständigkeit derselbete Winkel an verschiedenen Krystallen ihr Minimum erreicht, denn die Unterschiede, die ich in denselbete Neigungen an verschiedenen Krystallen hier gesunden habe, erreichen 16 Minuten.

In der hiefigen Königlichen Mineraliensammlung fand ich einen Krystall, an welchem ich sieben verschiedene VVinkel messen konnte, so dass zwei derselben zur Prüfung der Messungen dienten. Ich habe diese Messungen mit aller Sorgsalt angestellt, die ein gewöhnlicher Reslexionsgoniometer zulässt; ich bediente mich einer einfachen Vorrichtung, wodurcht die Axe des Instruments senkrecht auf die Reslexionsebene gestellt, und der reslectirte Strahl in einer beständigen Richtung erhalten wurde *).

Ich stelle hier die gemessenen Winkel mit den aus den Hauyschen Angaben sich ergebenden beieinander

	Gemessene Winkel	Aus den Hauyschen Angaben berechnete Winkel				
v - y	139° 9′	139° 45′				
* *	149 26	151 28				
z` y	150 8	150 57				
* *	147 5	151 37				
p - s	134 2	137 3#				
s - P	135 24' 42'	140 11				
P 8	130 28 49	136 14				
•	•					

^{*)} Anmerk. Ohne ähnliche Vörrichtungen wird jede Meffung mit diesem Instrument, die mit blessen Augen angestellt wird, zu

Die fünf ersten dieser Winkel habe ich der weistern Berechnung zu Grunde gelegt; die Theile der Minuten, die bei ihnen mir die Messungen gaben, habe ich vernachlässigt; bei den beiden letzten Winkeln füge ich diese hinzu, um sie bester vergleichen zu können mit denen, die aus den fünf ersten Winkeln berechnet sind. Diese sind nämlich:

$$E - P$$
 135° 24′ 51″ $P - \pi$ 130 28 12

Die Statt findenden Differenzen von - 37" und + 9" lassen schließen, dass die Gränzen der Fehler der Messungen innerhalb 1' liegen.

An drei andern Krystallen habe ich noch folgende Winkel gemessen:

Der erste dieser Winkel sindet sich, aus den sünf ersten Winkeln des Kr. N. 1 berechnet, zu 134° 48′ 16″, unterschiedet sich alse von dem gemessenen nur in 32″. — Der Winkel (y — x), an Kr. N. 3 und N. 1 gemessen, bietet in beiden Krystallen eine Disserenz von 16′. Ich habe an beiden Krystallen wiederholte Messungen angestellt, und unmittelbar hintereinander, so dass änsere Bedingungen nur einen geringen Einsluss haben konnten. — Eine ähnliche Disserenz sindet sich zwischen dem Winkel x — s, der am x N. 4

sehr abhängig von dem Vermögen, das Auge unbeweglich zu erhalten, welches bei der leichten, unwillkülfrlichen Beweg-lichkeit eine seltenere Eigenschast ist, als man glauben möchte.

gemessen und dem, der aus dem VVinkel des Kr. N. 1 berechnet ist, indem dieser 163° 49' 30" beträgt, so dass auch hier der Unterschied 12' beträgt.

In der Fig. 6 find die hauptstchlichsten Winkel, sowohl die in den Ebenen als die in den Zonen angegeben, wie sie aus den fünf ersten Winkeln des Kr. N. 1 folgen. Diese Zeichnung scheint mir am bequemsten zu seyn sowohl für die leichte Uebersicht des Berechneten als für die Auffindung des noch zu Berechnenden. Zum Verständnis wird Folgendes hinreichen: Die Linien aus dem Mittelpunkte des Krystalls senkrecht auf die Flächen desselben gezogen, heissen die Normalen derselben. Es seyen a, b, c u. s. w. diese Normalen, und A, B, C u. f. w. ihre Flächen. Neigung der Normalen a und b erganzt die Neigung der Flächen A und B zu zwei rechten Winkeln, und der Neigungswinkel der Ebenen, die durch a, b und a, c gelegt werden, ergänzt den ebenen Winkel zu 180° der auf der Fläche A von den Durchschnitten · mit den Ebenen B und C gebildet wird. — Die Normalen aller Flächen einer Zone liegen in einer Ebene , und wenn die Fläche M durch die Zonen

^{*)} Krystallslächen liegen also in einer Zone, wenn es möglich ist eine Ebene zu legen, auf welcher sie sämmtlich rechtwinklig stehen. Die Durchschnittslinien dieser in einer Zone liegenden Krystallslächen stehen ebenfalls senkrecht auf jener Ebene, und sind also parallel unter sich. Kennt man für eine Krystallsläche noch eine zweite Ebene, gegen welche sie senkrecht steht, so ist die Lage der ersteren offenbar bestimmt; sie steht senkrecht auf der Durchschnittslinie dieser beiden sie bestimmenden Ebene. Man sieht also leicht, wie es möglich ist. Krystallslächen durch zwei der Lage nach gegebene oder

In der Fig. 6 find die Durchschnittspunkte der Kugel mit den Normalen durch die Buchstaben der ihnen entsprechenden Flächen bezeichnet. Die Größe der Bogen zwischen zwei Punkten ist ihnen beigeschrieben; die Bogen vu, ux, xy, yv, vx sind die gemessenen, aus welchen die übrigen Winkel berechnet sind. Die ebenen Winkel um jeden Punkt, z. B. um den Punkt P, welche die ebenen Winkel auf der Fläche P zu 180° ergänzen, sind durch Zahlen, in diesem Fall durch 14, 15, 16 bezeichnet, die sich auf die Angaben beziehen, welche, um die Figur nicht zu überfüllen, ich hier gebe:

willkührlich angenommene Zonen zu bestimmen. Diess zur, Erläuterung sür diejenigen, denen diese Ausdrücke und diese Vorstellungen neu seyn sollten. P.

••) Die weitere Aussührung des Gedankens, die Krystallbetrachtung auf die Betrachtung der normalen Richtungen zurückzuführen, enthält die graphische Methode im 1. Hest meiner Beiträge zur Krystallonomie.

1.	45*	461	614	· •	10.	437	264	4144
2.	64	3+	58		11.	41	43	54
			56	•	.12.	44	18	5
_	33				13-	`33	4	16
			33 '		14.	56	16	56
•	58		••		15.	82	. 1	39
	36			÷	16.	41	41	25
	45					•	•	•
	37			•		. ,		

ĮĮľ.

Hany bildet seine Primitivsorm aus den Flächen M, P, T. Die Fläche T liegt in der Zone w, P, und steht rechtwinklig auf P. Ich habe in L von dieser Fläche nicht gesprochen, nicht allein darum, weil sie als ausere Begranzungssläche nie erscheint, sondern weil ich so auch überhaupt für eine rein hypothetitche Fläche halte, ungesohtet Hauy ausdrücklich angiebt, dass ihr parallel ein Blätterdurchgang zu beobachten sey. Ich glaube, dass dieser Beobachtung ein Irrthum zum Grunde liegt, indem es die Fläche wist, mit welcher parallel sich dieser Blätterdurchgang findet; und sehr wahrscheinlich ist es mir, dass in der Verwechselung der Flächen v und T bei Hany der Grund der großen Abweichung von der Natur dieses Systems in der Hanyschen Darstellung zu suchen sey, indem die Neigung v gegen P nicht 90° beirägt, sondern 32° 55′ + 44° 35′ 9″ == 77° 50′ 9″.

Die Hauysche Primitivsorm muss also aus den Flächen M, P, v construirt werden, Fig. 7, und um die einsachsten Docrescenz-Ausdrücke zu erhalten, wird diess auf die Art geschehen müssen, dass die Flä-

chen r, u, y durch zwei gegenüberstehende Kanten des Prisma PMv. Fig. 7 gehen. Zu diesem Zweck muss unter den drei Diagonalen EE, EA, EA und den drei Kanten OE, OE, OA solgendes Verhältnise Statt finden:

EE': E'A': A'E': OE: OE': OA' == $\sin (14+16): \frac{\sin 16}{\sin 13} \sin (12+13): \frac{\sin 14}{\sin 10} \sin (10+11):$

 $\sin 16 : \sin 14 : \frac{\sin 16}{\sin 13} \sin 12$

wenn nämlich unter den Zahlen in den trigonometrischen Functionen die in dem Schema damit bezeichen neten ebenen Winkel verstanden werden. Die Zahlen dieser Verhältnisse haben an sich kein weiteres Interesse, weil mit demselben Rechte die Verhältnisse jewdes andern Systems von sechs unter einander unabhängigen Linien zu dieser Art von Bestimmung einer solchen Primitivsorm angewandt werden können, weshalb ich sie hier übergehe.

Die in I. angegebenen Flächen haben nach den für sie dort gegebenen Bestimmungen folgende Decres-cenz-Zeichen:

P. M. v. C. c. B. B. B. H. O. O. O. A. A. A. A. B.
P. M. v r r' u l u y u u u u u u u

Diese Weise, die Flächen eines Krystallsystems an bezeichnen, hat mit andern das gemeinschaftlich, dass sie alle aus den Bestimmungen, die in den Zeichen der Flächen in I unmittelbar durch die Beobachtung gegeben sind, abgeleitet werden, welche Ableitung in solchen Systemen, wie das des Axinits auf sehr mannigsaltige, also willkührliche Weise geschehen

kann, wo noch das hinzukömmt, daß diese abgeleiteten Zeichen selten zu irgend einem Zwecke mehr Bequemlichkeit gewähren, als die Ausdrücke der Flächen durch Zonen, aus denen sie abgeleitet sind.

Ganz wesentlich verschieden von diesen Bezeichnungsarten ist die des Professor VV eiss (Siehe: Schriften der königl. Akad. der Wiss. zu Berlin, 1816 und 1817.), der das krystallinische Gesetz für die verschiedenartigen Richtungen oder Flächen auch solcher Systeme, wie das des Axinits, welche ein und eingliedrige Systeme genannt werden, gegründet sieht, in ihren Beziehungen zu drei unter einander rechtwinkligen Richtungen, so dass sie abgeleitet werden können von Flächen, welche eine grade und unmittelbare Beziehung zu den drei rechtwinkligen Richtungen haben. Ein Folge hiervon ist auf dieselbe Weise hier wie in den zwei und zweigliedrigen Systemen (deren geometrischer Ausgangspunkt der Entwickelung ein dreiaxiges Oktaëder oder Prisma ist) dass die verschiedenen Flächen auf jeder dieser drei rechtwinkligen Richtungen Theile abschneiden, die unter einander in einem rationalen Verhältnisse stehen, so dass die Verhältnisse der drei Theile, die jede Fläche von den drei Richtungen abschneidet, rationale Vielfache von beständigen Grundverhältnissen sind, welche diejenigen der drei Rich-Hiernach ist das eigentlich zu tungen felbst find. lösende Problem bei den eingliedrigen Systemen: Lage und das Verhältniss dieser drei unter einander rechtwinkligen Richtungen zu finden. Aus der außern Erscheinung verschwinden sie durch die Unsymmetrie aller Bildungen dieser Art Systeme, und es

giebt auf dem rein krystallographischen Standpunkt zu ihrer Aussindung bis jetzt keinen andern VVeg, und für ihre Realität keine andere Bürgschaft als die Einfachheit jener rationalen Verhältnisse. — Die einund eingliedrigen Systeme sind zunächst zu vergleichen mit den zwei- und eingliedrigen Systemen, wie die des Feldspath, Epidot, Augit u. s. w., für welche das Daseyn dreier unter einander rechtwinkliger Richtungen nachgewiesen ist. In diesen ist ein wesentlicher Zug ihrer Entwicklung das Zurücktreten bis zum gänzlichen Verschwinden der einen von den zwei Haupt - Vertikalzonen der zwei und zweigliedrigen Systeme, d. i. der Flächen

den sich zugekehrten Seiten der Richtungen a und c sehr wohl zu verstehen ist. Das Zurücktreten bis zum gänzlichen Verschwinden der andern Haupt-Vertikalzone, d. i. der Flächen ma: c: wb beruht auf analogen Differenzen in den sich zugekehrten Seiten der Richtungen a und b, die zu denen in den zwei- und eingliedrigen Systemen noch hinzutreten; nicht unwahrscheinlich aber scheint es zu seyn, dass dadurch sehon bedingt wäre auch das Verschwinden der horizontalen Zone, so dass in die-

fen Systemen nur Flächen, wie $\frac{1}{m} a : \frac{1}{n} b : \frac{1}{p} c$

herrschend werden, und verdrängt wären die Flächen

$$\frac{1}{m} a : \frac{1}{n} b : \infty c , \qquad \frac{1}{m} a : \frac{1}{p} c : \infty b$$

 $\frac{1}{n}b:\frac{1}{p}c:\infty a$

Die Differenzen, die in II für dieselben Winkel an verschiedenen Krystallen angegeben find, scheinen eine genügende Lösung dieses Problems im Axinit-System zu verhindern, bis vielfaltig wiederholte Messungen an verschiednen Krystallen auf ein ihnen zum Grunde liegendes Gesetz schließen lassen. Da aber jede weitere Beschäftigung mit diesem Problem schon dadurch sehr erleichtert ist, dass die krystallonomischen Beziehungen, welche die Flächen zu irgend drei unter einander rechtwinkligen Richtungen haben, gegeben ist, auch wenn diese Beziehungen nicht scharf mit der Wirklichkeit übereinstimmen sollten, sondern innerhalb enger Gränzen davon abweichen, so gebe ich hier die Ausdrücke, die sich einfach genug aus folgender Stellung des Systems ergeben. Es schien mir pämlich eine vorzügliche Rücklicht die Neigung von M gegen P zu verdienen, die am Krystalle N. 1. nur 5' von einer rechtwinkli-Diesen Unterschied, der weit unter gen abweicht. den Differenzen an verschiedenen Krystallen liegt, habe ich vernachlässigt, und M gegen P sich rechtwinklig neigen lassen. Die Richtung b habe ich senkrecht auf P gestellt und a parallel mit der Axe der Zone (P, u), so dass die Flächen dieser Zone, P, l, u, v, w die horizontale Zone bilden und M eine gerad aufgesetzte schiefe Erdfläche ist. Die so erhaltenen Ausdrücke find folgende;

M	a: c: ∞ b	T
?	B : ∞ a : ∞ g	-
	$a:b':\infty c$	ì

•	}a: ½b': ∞ c
W .	a: \$b: co c
ı	1 a: 42 p, : 00 a
•	a: 16: c
gr.f	a: \$b' : o
. o	+a': +b': +a
y	1 a': 1 b: 0
c '	+ a' : + b' : c
*	+a': +b: 0
	1 a': 1 b: c
8	1 d': 2 B: c
	15a: 1b:c
273	77 a': 1 b': 0

Die aus dem Grundverhältnis der Richtungen, $a:b:c=\sqrt{51}:\sqrt{49}:\sqrt{1}$ berechneten VVinkel find folgende:

y — 5 E — 0	Berechnete Winkel	Gemessene Winkel	Differens		
y — v	139° 7'	1390 9'	+ 2'		
z — 'p	134 8	134 2	` 6		
z w	149 27	149 26	- Y		
z - y	150 18	150 8	4		
v — #	147 12	147 5	- 7		
• - P	135 34	135 25	- ÿ		
z – P	130 34	130 29	- 3 .		

Nachfchrift.

Nachdem Vorstehendes niedergeschrieben war, erhielt ich das Handbuch der Mineralogie von Philips (An elementary Introd. of the knowdledge of Mineral. by W. Philips), das fich durch die vielen; eigenen Messungen in krystallographischer Hinsicht auszeichnet. Sehr ist aber zu bedauern, dass diese vielen Messungen für eine schärfere Untersuchung dadurch unbrauchbar geworden find, dass über die Differenzen zwischen den berechneten Winkeln und den gemessenen kein Aufschluß gegeben ist, in wiefern sie in jedem einzelnen Falle den Fehlern der Messung zuzuschreiben sind, oder der geringern Tauglichkeit der Flächen zur Messung, oder in wiesern sie von wirklichen Differenzen an verschiedenen Krystallen herrühren, in welcher letztern Rücksicht eine Unterscheidung der Messungen, die an einem und demselben Krystall angestellt wurden, sehr zu wünschen gewesen ware. Philips giebt z. B. um, mich auf das Schema Fig. 6. zu beziehen, folgende Winkel an:

Arc.
$$xP = 44^{\circ} 50'$$
 Arc. $xr = 40^{\circ} 30'$
 $- ux = 30 30$ $- Pr = 45 10$
 $- xP = 49 30$ etc.

VVird aus diesen fünf Angaben Arc. vu berechnet, so sindet er sich = 32° 26', wogegen Philips ihn zu 32° 5' angiebt.

V.

Vorläufige Anzeige des Gesetzes, nach welchem Me, talle die Contaktelektrieität leiten;

TOD

Dr. G. S. Онм, Oberlehrer zu Köln.

Durch mehrere Wahrnehmungen veranlast, habe ich sorgsältige und vielsach wiederholte Versuche über die Fortleitung der Contaktelektricität in Metallen angestellt und Resultate erhalten, zu deren schleuniger Mittheilung ich mich um so mehr bewogen fühle, als meine geringe, ziemlich verkümmerte Musse mir es nicht verstättet, das Ende dieser Untersuchung so bald herbeizuführen. Und ich hosse, dem theilnehmenden Publikum einen Dienst zu erzeigen, indem ich an jeder Stelle den Grund angebe, der mich zu einer neuen Reihe von Versuchen bewog.

Zu den Versuchen selbst gebrauchte ich einen Kupser-Zink! Trog von 13 Zoll Höhe und 16 Zoll Länge. Aus dem Zink ging ein Drath A in ein Gefäs mit Quecksilber M, aus dem Kupser ein Draht B in ein Quecksilbergefäs N; serner wurde ein Drath C aus dem Gefässe M in ein drittes O geleitet. Der Kürze halber werde ich die Dräthe A, B, C zusammengenommen den unveränderlichen Leiter nennen. Außer diesen hatte ich noch 6 andere: o, a, b, c, d, e, deren Längen respektive 3, 1, 3, 6, 103, 23 Fuse be-

trugen und die dazu dienten, die Gestsee N und O mit einander zu verbinden und so die Kette zu schließen; ich werde sie veränderliche nennen. Diese veränderlichen Leiter, mit Ausnahme des Leiters o, der sehr diek war, hatten alle o,3 Linien im Durchmesser. Ueber dem Theile O des unveränderlichen Leiters hing eine Magnetnadel in einer Coulombschen Drehwage von besonderer Einrichtung, die der jedesmaligen Krastbestimmung zum Maasstab diente.

Erke Reihe von Verfuchen.

Der unveränderliche Leiter war 4 Fuß lang und 1½ Linie dick. Die veränderlichen Leiter wurden in folgender Ordnung angewendet:

und jedes Mal die Krast des unveränderlichen Leiters auf die Magnetnadel gemessen. Aus vielen solchen Verluchsreihen ergaben sich folgende Mittelwerthe für den Verlust an Krast, welcher eintrat, wenn ein veränderlicher Leiter die Kette schloss.

Leiter		a	ь	6	2	
Kra'tverlust beob.	0,00	0,12	0,25	0,35	0,43	C,58

Der Zahlenreihe liegt die Kraft des Leiters v, die ich Normalkraft nennen werde, ale Einheit zum Grunde. Diese Normalkraft wurde an der Drehwage durch 150 Theile, deren 100 eine ganze Umdrehung ausmachen, angezeigt.

Die Werthe dieser Zahlenteilie lassen sich sehr gensigend durch die Fermel:

$$v = 0.41 \log (1 + s)$$

darstellen, wobei v den Krastverlust und s die Länge des veränderlichen Leiters in Fussen anzeigt. Man erhält hieraus durch Rechnung:

Um mich zu überzeugen, ob diese Uebereinstimmung nicht vielleicht doch nur zusällig sey, construirte ich einen neuen veränderlichen Leiter f von 75 Fuss Länge. Die Beobachtung gab seinen

Kraftverlust = 0,78 bei einer Normalkraft von 168 Thlen

Die Rechnung giebt für diesen Krastverlust 0,77 bei einer Normalkrast von 150 Theilen.

Zweite Reihe von Versuchen.

Differenzirt man die Gleichung $v = 0.41 \log (1+z)$,

so erhält man

$$dv = m \frac{dx}{1+x}$$

Durch die Form dieser Differenzialgleichung kam ich auf den Gedanken, ob nicht vielleich ihre allgemeine Form seyn werde:

$$b = m \frac{dx}{a+x},$$

wobei a von der Länge des unveränderlichen Leiters abhängig seyn dürfte; denn da der 4 Fuss lange unversanderliche Leiter 1 Linie dick war, so war es mög-Annal d. Physik. B. 80. St. 1. J. 1825. St. 5.

lich, dass diese Länge der von einem Fusse des 0,3 leinien dicken Drahtes das Gleichgewicht hielt. Findet sich diese Vermuthung bestätigt, so verwandelt sich obige Formel in diese:

$$v = m \log \left(1 + \frac{2}{a}\right)$$

Um hierüber zur Gewissheit zu gelangen, substituirte ich statt der Theile A und B des unveränderlichen Leiters, welche zusammen 2½ Fuß ausmachten, zwei andere von derselben Länge und 0,3 Linien Dicke. Damit angestellte Versuche gaben bei einer Normalkraft von 133 Theilen

450.00	o		ь	σ.	d	•	f
Krastverlust beob.	0,00	0,07	0,16	0,24	0,32	0,49	0.75

Da aber von dem dicken Drathe 1½ Fuss blieb und 2½ Fuss dünner hinzukam, so wäre (wenn nach der eben ausgestellten Vermuthung 4 Fuss vom dicken, einem Fuss vom dünnen Drahte gleich kamen) für beide zusammen 2,9 Fuss dünuer zu setzen. Berechnet man nun ν aus voriger Formel, indem man a=2,9 und m=0,525 setzt, so findet man

_	1 1	•	}	•		ĺ	
Leiter	0	a	Ь	C	d	6	f
Kraftverlust berechn.	0	0,07	0,16	0,25	0,34	0,50	0,75

und man sieht leicht, dass der VVerth von m, der allein aus dem Kraftverlust des Leiters f hergeholt wordén ist, den Beobachtungen noch besser hätte angepasst
werden können. Uebrigens ist zu bemerken, dass die
hier beobachteten VVerthe nur aus einer einzigen
Reihe von Versuchen hergeleitet sind.

Dritte Reihe von Verfüchen.

Ich hatte unterdessen einen ziemlichen Grad von Sicherheit in Versuchen dieser Art erlangt, und war auf einem Umstand aufmerksam geworden, der leicht einen Irrthum von 2 und mehr Theilen in jeder einzelnen Beobachtung an der Drehwage herbeizuführen im Stande ist, und den ich in den vorigen Versuchen nicht berücksichtigt liatte, weil er mir damals noch unbekannt war. Dieser Umstand besteht in folgender' an sich merkwürdigen Thatsache. Wenn nämlich unmittelbar auf den Leiter o einer der andern veränderlichen in die Kette gebracht wird, so bedarf es wohl einer halben Minute und darüber Zeit, bis die Wirkung auf die Nadel ihr Maximum erreicht hat. das man abwarten muss, wenn man nicht eine zu kleine Zahl aufzeichnen will; und umgekehrt, wenn nachher wieder der Leiter o in die Kette kommt, so ist die Wirkung auf die Nadel in der ersten Zeit zu gross, und man muss, um sicher zu gehen, ihr Minimum abwarten *).

So ausgerüftet beschlos ich zur Sicherstellung des aufgefundenen Gesetzes eine neue Reihe von Versuchen, die für jeden Leiter nur aus zwei Beobachtungen, welche äußerst nahe mit einander übereinstimmen, besteht. Dabei brachte ich an die Stelle des

gen zu.

^{*)} Es ware zu wünschen, dass der Hr. Versasser Musse sände, diese und ähnliche Gesetzbestimmungen mit der sogenannten thermoelektrischen Kette vorzunehmen. Die Wirkungen sind bei dieser bei weitem beständiger, als bei der sogen. hydroelektrischen Kette, und lassen deshalb sehr scharfe Messun-Pi

Theilers C vom unveränderlichen Leiter a Fuss 0,3 Linien dicken Draht, so dass also im Ganzen der unveränderliche Leiter jetzt aus 4,5 Fuss von demselben Drahte bestand, woraus die veränderlichen Leiter abis f gebildet waren. Das Resultat dieser Versuche war folgendes:

Leiter	O	a	ь	c	d	•	f
Krastverlust beob.	0,00	0,04	.0,10	0,16	0,23	0,36	0,56

Setzt man in obige Formel, wie hier geschehen muss, a = 4,5 und wählt für m den VVerth 0,452, wie ihn die letzte Angabe liesert, so sindet man

Leiter .	o	a	ъ	· c	d	•	f	•
Krastverlust berechn.	0,000	0,039	J,100	0,166	0,234	0,355	0,56	

Diese Uebereinstimmung der beobachteten mit den berechneten VVerthen ist als vollkommen anzusehen, um so mehr, als bei diesen Versuchen die Normalkraft an der Drehwage stets zwischen 44 und 43 Theilen sich aushielt, und ich kleinere als halbe Theile nie berücksichtigt habe.

Nach diesen Versuchen sehe ich das Gesetz

$$v = m \log \left(1 + \frac{x}{a}\right)$$

als hinlänglich durch die Erfahrung bestätigt an. Dass es sür x = -a, $v = -\infty$ giebt, widerspricht keinneswegs unserer anderweitigen Vorstellung von der Natur der galvanischen Krast. Aus ihm erklärt sich von selbst die aussallend starke VVirkung des von

Wolfaston ausgeführten Glühapparats, eben so die verhältnismäsig so starke Wirkung des elektromagnetischen Apparats nach der von Gilbert getroffenen Einrichtung; serner liegt in ihm der Grund, warum, nach Poggendorff, auf einem gewissen Punkte die Vervielsältigung der Windungen am Multiplikator zur Stärke der Wirkung nichts mehr beiträgt, und er fügt noch hinzu, dass durch immer sortgesetzte Vervielsältigung der Windungen die Wirkung wieder abnehmen und zuletzt ganz verschwinden müsse; es verspricht endlich eine tiesere Einsicht in die Natur des Thermomagnetismus.

Der Coëssicient m ist eine Funktion von der Normalkraft, von der Dicke des Leiters, von dem Werthe a und, wie ich Ursache zu glauben habe, von der elektrischen Spannung der Kraft. Ich bin eben noch damit beschäftigt, die Natur dieser Funktion durch genauere Verluche fest zu begründen. Um jedoch schon jetzt die Aufmerksamkeit der Naturforscher auf diesen Gegenstand zu lenken, erwähne ich noch folgender Beobachtung. Die Kette war mit dem Leiter f geschlossen, und in den Trog verdünnte Schweselfaure gegossen, wie man sie zu den elektromagnetischen Versuchen anzuwenden pflegt; die Drehwage zeigte 50 Theile, die Nadel ging allmählig, aber auserst langsam rückwärts, und nach Verlauf von mehr als einer Viertelstunde, als das Brausen schon fast ganz nachgelassen hatte, zeigte die Drehwage 45 bei einer Normalkraft von 447 Theilen. Frühere Versuche hatten mich aber belehrt, dass bei einem so gefüllten Troge mach Verlauf von 12 Minuten, bei schon stiller gewordenem Brausen, die Normalkraft noch 1300

Theile betrage. Dieser Leiter ist folglich im Stande die Normalkraft auf weit weniger, als ihren 26st. Theil zurückzubringen. Wirkungen von Leitern auf Leister, die in derselben Kette sich befinden, können durch solche Hindernisse leicht 1000 fach geschwächt werden!

Nachschrift. Des Döbereinerschen Feuerzeuges bediene ich mich schon seit einigen Jahren, und glaube während dieser Zeit bemerkt zu haben, dass ein gut beschaffener Platinschwamm durchaus keiner weitern Sorge bedürfe. Der letzte, den ich auf meine Lampe gesteckt habe, dient mir schon seit fast einem Jahre mit immer gleicher Schnelligkeit; er ' Spricht Sommer und Winter stets nach Ablauf von 1. bis 2 Sekunden an, sogar wenn er Wochen lang geruhet hatte. Wenn diese Schwämme anfangen zunehmend langsamer zu wirken, so sitt sie ihrem Verderben nahe, und keine Bedeckung kann sie schützen, selbst ein neues Erglühen setzt sie nur auf eine sehr kurze Zeit in ihre alte Wirksamkeit. Ich beobachte stets folgende Regeln. Bei ihrer Bereitung lasse ich sie lange, aber nicht stärker als dunkelroth glühen. Die Flamme der Lampe mache ich sehr klein, nicht viel über einen halben Zoll lang. Den Platinschwamm bringe ich sehr nahe an die Mündung der Ausflussröhre, noch nicht eine Linie von ihr entfernt, und zwar erkenne ich seinen rechten Stand an folgenden Zeichen: Wenn der Hahn geöffnet wird, muse der Platinschwamm schnell erglühen; so wie aber die Flamme ausbricht, muss die ganze dem Strome zugekehrte Seite schwarz werden und bleiben.

Da ich keine Gelegenheit gehabt habe vergleichende Beobachtungen anzustellen, so kann ich nicht dafür hürgen, dass alle diese Vorschriften gleich wesentlich sind, aber dafür, dass hier in Köln viele sole ohe Feuerzeuge nach jenen Regeln behandelt, sortwährend ihre guten Dienste thun. (Die Temperatur, welche der Platinschwamm bei seiner Bereitung und seinem nachherigen Gebrauche unterworsen ist, hat offenbar den größten Einsluss auf die Bewahrung seiner Wirksamkeit. Vergl. Magnus Abhandlung Bd. 79. S. 81.)

Späterer Nachtrag.

Eine nähere Untersuchung in Bezug auf das Steigen und Fallen der Kraft bei verändertem Zwischenleiter in der elektrischen Kette, hat mich zu folgenden Resultaten geführt:

- 1) Die elektrische Kraft ist bei jedem Leiter im ersten Augenblicke der Schliesung der Kette am
 stärksten, nimmt von da an allmählig ab und gelangt endlich, wenn man sich die leitende Flüssigkeit unverändert denkt, zu einem Minimum.
 Durch ein Oeffnen der Kette auf längere Zeit
 erhält sie wieder ihre vorige Stärke.
- 2) Dieses Minimum liegt der ansänglichen Kraft beim längern Leiter verhältnismäsig näher als beim kürzern (es versteht sich, dass hiebei die Dicke constant angenommen wird); daher wächst die Kraft allmählig, und gelangt scheinbar zu einem Maximum, wenn unmittelbar nach dem kürzern, ein längerer Leiter in die Kette gebracht wird.

Nachdem ich die Natur dieser Erscheimung erkannt und ihre Größe in verschiedenen Fällen ausgewerthet hatte, stand ich keinen Augenblick mehr an, in ihr den Grund zu suchen, warum die Wirkung des Wollaston'schen Glühapparats, wenn sie bereits aufgehört hat, dadurch, dass man ihn auf kurze Zeit der Luft aussetzt, wiederholt erneuert werden kann. überzeugte mich hievon noch befonders auf folgende Weise: Den an dem Zinke angebrachten Kupferstreifen schnitt ich, so weit er über dasselbe hinausragte, ab, und verband diele beiden Stücke durch einen Streifen Elfenbein, der die Leitung unterbrach. Auf jedes dieser Stücke schraubte, ich ein Schälchen von Messing mit Quecksilber angefüllt und verband diese mit einem Bogen von Messingdraht, der die Leitung auf solche Weise wieder erganzte. Den so abgeanderten Apparat brachte ich hierauf in verdünnte Salzsaure, und als der Platindraht zu glühen aufgehört hatte, kob ich, ohne den Apparat aus der Flüssigkeit zu nehmen; den Messingdraht aus den Schälchen heraus und brachte ihn nach kurzer Zeit wieder in dieselben hinein. Der Platindraht fing dann aufs Neue an zu glühen und ich konnte diese Erneuerung der Wirkung viele Male wiederholen. Als aber endlich durch dieses Mittel kein Glühen mehr bewirkt werden konnte, half auch ein Herausnehmen des Apparais aus der Flüssigkeit und Wiedereintauchen nicht mehr.

VI.

Veber die Ursachen, welche die Größe der elektrie schen Spannung bestimmen;

YOB

ADELPH WALCKER 211 Dresden 3 ...

Herr Hofrath Kastner hatte, bei Gelegenheit seiner Untersuchung der VVisbadener Thermen, die Ersahrung gemacht, dass wenn er die Enddrähte eines empfindlichen Multiplicators (seines Siderometers) in dies Mineralwassertauchte, sich durch Schwingungen der Nadel elektrische Strömung zu erkennen gab. Er hatte serner gefunden, dass, wenn er die mit dem Multiplicator verbundene i Quadratzoll grosse Zink - und Kupserplatte (bei gegenseitiger Entsernung der Platten von & Zoll in das Mineralwassertauchte, die Nadel bei der ersten Schwingung bis zu 39° — 45° abwich, während beim Eintauchen in reines VVasser (??) oder in eine Salzlösung von derselben Concentration und demselben (?) Kohlensaure-Gehalt, wie das natürliche Mineralwasser, die Nadel

Der vorliegende Aussatz ist eigentlich nur die letzte Abtheilung einer ausgedehnteren Arbeit, die der Hr. Versasser zugleich über die Ursachen der Elektricitätserregung augestellt hat. Ich glaubte die Folge des Vortrages verändern zu müssen, weil meiner ansänglichen Vermuthung entgegen, im Märzund Aprilhest nicht Raumes genug für diese Abhandlung da war, und meine srühere Zusage Veranlassung gegeben hat, dass das medicinische Publikum schon anderweitig zunächst auf diesen Theil ausmerksam gemacht worden ist. Das Fehlende unterbricht den Sinn des Gegenwärtigen nicht und sell überdiese möglichst hurzer Zeit nachgeliesert worden. P.

höchstens Schwingungen von 10° bis 12° machte. Aus diesen Resultaten solgert Herr Hosrath Kastner, dass die natürlichen Mineralwasser reicher an Mischungs-Electricität — electrischer Spannung — als jedes Kunstgemisch seven, und dass dieser größeren Spannung, überhaupt der Anwesenheit ungeahneter und ungekannter Imponderabilien, der Hauptantheil in der therapentischen Wirkung der Mineralwasser zukomme".

Obgleich nach dem, von den Physikern allgemein, und auch von dem Herrn Hofrath Kastner [dessen Experimental-Physik] durch Spannung bezeichneter-Begriff, es nicht klar wird, was Herr Hofrath K. durch "starke elektrische Spannung in den Mineralwassern" verstanden wissen wiß, da in seinen Versuchen nur von Spannung zwischen dem Erregerpaar, - der · Zink - und Kupferplatte, - die Rede seyn kann, und noch dunkeler es bleibt, was "Reichhaltigkeit einer Flüssigkeit an Mischungselektricität" ist, da bis jetzt kein einziges Beispiel bekannt ist, dass in derselben Flüssigkeit (zumal einer gutleitenden) freie entgegengesetzte Elektricitäten gleichzeitig nur dauernd denn das Mineralwasser war doch nicht in demselben Zeitmoment, wo es Herr Hofrath K. Schöpste, unter-Tuchte u. s. w. aus seinen Elementen gebildet - vorhanden seyn können, so läst sich nur annehmen. dass Herr Hofrath K. entweder durch seine Versuche. wirklich freie entgegengesetzte Elektricitäten in den Mineralwassern anwesend nachgewiesen zu haben

^{*)} Vergl. Wisbaden und seine Heilquellen von Dr. G. C. W. Rullmann, und Kastner's Archiv B. I. S. 346 ff.

glaubt, oder nur habe bezeichnen wollen, dass die Wisbadener Thermen ein für die elektrische Spannung der Metalle wirksamerer Leiter seyen.

Wie wenig aber fich eine oder die andere diefer Meinungen aus den Versuchen des Herrn Hofrath, Kr rechtfertigen läset, darüber wird jeder mit mir einverstanden seyn, dem es aus früheren und neueren Erfahrungen der Physiker bekannt ist, wie vielfach, und wie oft wenig in die Sinne fallend, die Ursache der Elektricitäts-Erregung bei ein und demselben Metall seyn könne, und welchen großen Einflus bei verschiedenen Metallen, und überhaupt der flüssige Leiter auf die Größe der elektrischen Spannung hat. In Berücksichtigung, dass Herr Hofr. Kastner sich zu seinen Gegenversuchen nicht eines künstlichen Mineralwassers bedienen konnte, das all und jeden ponderabelen Bestandtheil des natürlichen, und zwar in gleicher Menge, wie das natürliche, enthielt, und in Erwägung, dass die Art, wie derselbe die Abweichung der Nadel bestimmte, durchaus nicht geeignet war, sichere Werthbestimmungen daraus abzuleiten *) - lässt sich erwarten, dass die aus jenen Verfuchen gezogenen Folgerungen nur die flüchtige Aeuserung eines Augenblicks, vielleicht nur ein Scherz des gelehrten Experimentators gewesen seyen.

Da indess in mehreren Brunnenschriften und medicinischen Journalen den Folgerungen des Herrn,
Hofrath Kastner ein großer Beifall gezollt wurde,
so habe ich mit aller Unparteilichkeit und Wahrheitsliebe, zur Beleuchtung dieses Gegenstandes, die Reihe

^{.*).} Man sehe weiter unten das über Messung Gesagte.

der nachfolgenden Versuche angestellt. Die Willenschaft würde nicht gewinnen, wenn man auf trüben
Begriffen sortbaut, und sie würde das Leben verlieren,
wenn schwarmerische Hypothesen, auch nur auf eine
kurze Zeit, einem dem Gemeinwohl gewidmeten Unternehmen, wie das des Herrn Dr. Struve ist, das
verdiente Vertrauen schmälern sollten.

Bevor ich von den Resultaten meiner Versuche eine Uebersicht gebe, halte ich es für Pslicht, die Apparate, deren ich mich bediente, die Art des Versahrens, und die Vorsichtsmassregeln, die ich beobachtete, etwas näher anzugeben, damit man beurtheilen könne, in wie weit dieselben Vertrauen verdienen.

Apparate. Der Multiplicator, dessen ich mich Bediente, hatte im Wesentlichen die Einrichtung des von dem Herrn Prof. Kaliner in dessen Archiv (Band II. 235) beschriebenen Siderometers, nur dass der in 360 Grade getheilte, 4 Linien breite, die Theifscheibe bildende Ring sich nahe in der Mitte der, aus' 500 Windungen bestehenden, 9 Linien weiten, Schleise befand, so dass, wenn die Nadel bis in die Mitte der Verstärkungsdrähte hinabgelassen wurde, dieselbe etwaeine Linie von der Theilscheibe entfernt war. Unter dem Limbus liegt parallel mit dem selben ein Spiegel, damit man stets senkrecht auf die Theilung sehend, die angezeigten Grade sicher ablesen kann. Die Nadel Lelbst ist 21 Zoll Par. lang, wiegt 0,55 Gran, hängt aneinem Coconfaden, und es ist ihr nur die kleinste Menge Magnetismus mitgetheilt, die nöthig war, umsie in dem magnetischen Meridian zu erhalten. dere fich bloss auf das Aeustere und die Bequemlichkeit beim Transport beziehende Abanderungen übergehe ich.

Das Erreger-Paar, das ich in diesen Versuchen anwandte, bestand aus Platten von Zink und reinem Silber, 12",5 Par. breit, 3 Zoll Par. lang, die an dem oberen abgerundeten Ende mit einem, einen Zoll langen Stiele versehen waren, um die Drähte des Multiplicators daran befestigen zu können. Beide Platten waren in ihrer Längenaxe zweimal durchbohrt. Das obere, dicht unter dem Stiele befindliche Loch war bestimmt, um den Glasstab, an welchem die Platten aufgehängt waren, durchzustecken. Ein auf diesem . Glasstab zwischen die Platten geschobenes starkes Glasrohr, von bestimmter Länge und zwei durchbohrte, gegen die äußere Fläche der Platten gedrängte Korkstöpsel erhielten dieselben stets in demselben Abstande, und ein durch die beiden unteren Löcher der Platten gesteckter Glasstab, war so eingerichtet, dass die Haupt- und Randflächen der Platten stets parallel erhalten wurden. Das Glas, in welches die Flüssigkeiten gefüllt wurden, war an seinem Rande in der Richtung seines Durchmessers mit zwei conischen Ein-. schnitten versehen, woran der die Platten tragende Glasstab ruhte. In einem passenden Abstande von seinem Rande hatte es einen rechteckigen, 12 Zoll langen und 1 Zoll hohen Ausschnitt, dessen unterer Rand, nach der Innenseite des Glases zu, scharfkantig geschliffen war. Auf diese Weise konnte das, auf einer horizontalen Unterlage stehende, Glas unter einigen Handgriffen stete schnell und genau zu derselben Höhe gefüllt werden, so dass die mit der Flüssigkeit in Berührung stehenden Flächen der Excitatoren

stets gleich groß, namhch 275 Quadrat-Linien Par. waren.

Messung der elektrischen Spannung. Herr Hofr. Kastner hat bei seinen Versuchen, (wie ich aus dessen brieflicher Mittheilung an den Herrn Dr. Struve über die Art seines Verfahrens bei den Wisbadener Versuchen es weis) die erste Schwingung der Nadel als vergleichendes Maass angenommen. Da aber allgemein bekannt ist, dass die Nadel im Moment des Schließens der Kette oft mehrmals den ganzen Kreis durchlaufen kann, und auf der andern Seite es eben so gewiss ist, dass die Kraft der erdenklich größten Spannung nie hinreichen wird, die Nadel 90° aus dem magnetischen Meridian entsernt zu erhalten, weil der Erdmagnetismus nie zu wirken aufhört; so fieht man leicht ein, wie wenig Vertrauen die aus dergleichen Messungen entlehnten Werthbestimmungen verdienen, zumal da außerdem die Größe der ersten Schwingung zum Theil von der Schnelligkeit des Eintauchens der Erreger abhängig ist. In den meisten der folgenden Versuche stand es ganz in meiner Gewalt, durch schnelles Eintauchen (bei gleich grosen Berührungsflächen wie ausserdem) der Erreger die Nadel ein, selbst mehrere Male um den ganzen Kreis zu treiben. Aus Erfahrung hatte ich gefunden, dass die Stellung der Nadel erst 2 Minuten nach dem Eintauchen (bei den meisten angewandten flüssigen Leitern) fich merklich zu verändern aufhört, nach 3 Minuten aber so bleibend war, dass selbst nach mehreren Stunden, (zumal da, wo die Erreger durch die leitende Flüssigkeit keine bemerkbare Veränderung erlitten, wie bei einer Lösung des dopp. kohlens. Natrums n. a.) keine Veränderung derselben bemerkbar war. Die im Folgenden verzeichneten Angaben sind daher die, genau am Ende der dritten Minute nach dem Eintauchen, beobachteten Abweichungswinkel.

Da während des Eingetauchtseyns der Erreger das gelindeste Hin- und Herschieben der Platten die Abweichung der Nadel vermehrt, so muss man Acht darauf haben, dass der Apparat auf keine Weise erschüttert werde.

Dass man, um in Bezug auf Größe der Spannung vergleichende Resultate zu sammeln, sich nur ein und desselben Instrumentes (selbst auch nur in der Voraussetzung, dass die Größe der magnetischen Kraft der Nadel dieselbe bleibt) bedienen könne, leuchtet Eben so klar ist es, dass das Erreger-Paar nur in der Voraussetzung zu vergleichenden Versuchen geeignet ist, dass die Oberslächen der Metalle, vorzüglich des Zinkes, sich in demselben Zustande der Glätte und metallischen Reinheit befinden. Welchen Einfluss dieser Umstand auf die Größe der Abweichung hat, ergiebt sich aus der, unten in diesem Bezuge, beigefügten aus der Erfahrung geschöpften Uebersicht. Ich habe daher stets, um von der Erfüllung dieser Bedingung versichert zu seyn, am Schlusse der, in einer Uebersicht zusammengestellten, Versuche, durch Eintauchen der Platten in destillirtem Wasser, mich überzengt, ob die dadurch bewirkte Abweichung mit der beim Beginnen der Versuche beobachteten übereinstimme, und deshalb jedes Mal die Abweichung in destillirtem Wasser, gleichsam als die zu vergleichende

Einheit, an der Spitze jeder Reihe von Verlachen augeführt *).

*) Nach Beendigung dieser Versuche lehrte der Zusall mich noch eine Erfahrung, die mich erstaunen machte, welche geringe-Mengen wägbarer Stoffe, wenn sie in dem flüssigen Leiter ausgelöst find, noch Einfluss auf die elektrische Spannung haben, und dass selbst das hier angeführte vergleichende Prüsen durch Einsenken der Erreger in destillirtes Wasser nur dann einen fichern Anhaltspunkt giebt, wenn man sich ein und desselbes destillirten Wassers bedient. Drei Portionen destillirten Wassers, wovon A (dasjenige, das zur Bereitung der künstlichen Mineralwasser angewendet wird) in einem Cylinder-Apparat bereitet war, der sich stets bis zu derselben Höhe gefüllt erhalt, und wo die Dampfe durch eine engere Mündung drin-.. gend, erk in einer Entsernung von 11,4 Fuss Par. von der verdampfenden Oberfläche ab, verdichtet werden; B, in einem gläsernen Apparat bereitet war (der anhaltend vorher mit Wasser ausgekocht wurde, um die Einwirkung des siedenden Wassers auf das neue Glas möglichst zu erschöpfen) und C destillirtes Wasser bedeutet, das in einer gewöhnlichen Blase, deren geräumiger Helm mit einer Tropfrinne versehen ift, und wo ein größerer Theil der Dämpse schon in einer Entserhung von 11 Fuss bis 2 Fuss Par. von der verdampsenden Oberfläche verdichtet wurde, (die gänzliche Verdichtung der Wasserdämpse aber geschah etwa in einer Entsernung von 3½ bis 4 Fuß) zeigten die unten bemerkten verschiedenen Ab-Obgleich alle diese Wässer klar und geruchlos waren, so zeigten sie sich dennoch für den Geschmack verschieden, aber kein Reagens vermochte einen Unterschied im ihnen nachzuweisen; ob diess auch der Fall seyn würde, wenn die Wasser für sich oder mit zweckmässigen Zusätzen in sehr gelinder Wärme oder im luftleeren Raume neben hygroscopischer Substanz bis auf eine geringe Menge eingedampst würden, darüber habe ich bis jetzt keine Erfahrung. Den Luftgehalt der Wässer habe ich nicht untersucht, doch kann in diesem kaum die Ursache der bewirkten Abweichung lieges,

Erinnern muß ich noch, daß man bei jedem Verfriche sich auch davon versichern muß, ob die Magnetnadel auch genau auf o° stehe, weil ich fand, daß,
wenn man häusig dieselbe Elektricität über denselben
Pol der Nadel einströmen läst, der Multiplicator
dauernd magnetisch wird, und die Nadek um einige

weil die dritte Reihe der Versuche zu der die, mehrere Tage mit der Lust in Berührung gewesenen, vor Staub geschützten, Wässer angewendet wurden, ähnliche Resultate gab. In einer Verschiedenheit der angewandten Erreger kann ich den Grund gleichfalls nicht suchen, weil die zusammengestellten Versuche mit demselben Erregerpaar hintereinander angestellt wurden, und bei der Wiederholung dieselben Resultate gaben. Die Gefässe, worin das destillirte Wasser gesammelt und ausbewahrt worden, sind ebenfalls nicht die Ursache, da diese mit aller Sorgsamkeit gereinigt waren, und das von derselben Destillation in verschiedenen Gefässen gesammelte Wasser sich gleich verhielt.

I. Bei Anwendung eines Zink-Silberpaars von 275 Quadrat-Linien, einer Entsernung der Platten von 12"4 und einer Temp. der Wässer von 10,6° R. war bei Anwendung eines Multiplicators von 500 Windungen die Abweichung der Nadel bei $A = \frac{2}{3}$ °, bei $B \neq \frac{1}{2}$ °, bei C = 6°.

II. Unter gleichen Umständen wurde die Nadel eines Multiplicators von 300 Windungen bei A & , bei B 3°, bei C 4° abgelenkt.

Ill. Bei Anwendung einer Kupferplatte von 275 Q." und einer Zinkplatte von 137,5 Q." und 9!" gegenseitiger Entfernung der Platten wurde bei einer Temp. von 130 R. die Nadel des mit 500 Windungen verschenen Multiplicators durch 12 um 40, durch B um 44, durch G um 54 aus dem magn. Meridian entsernt.

Selbst zwischen dem in demselben Apparete destillirten Wasser zeigten sich, je nachdem es frisch destilliet war, eder Anal. d. Physik, B. 80, St. 1, J. 1825, St. 3.

Grade in Abweichung erhalten kann "). Auch die Berücklichtigung des Barometerstandes ist bei diesen Versuchen nicht zu verstumen. Unter ganz gleichen Umstanden bewirkten dieselben Erreger, die bei 28" Barometerstand die Nadel um 30° aus dem Meridian entfernten, nur eine Abweichung von 15°, als der Apparat in das Vacuum der Lustpumpe gebracht wurde.

weise ich auf Herrn Prof. Pfaff's treffliche "Darstellung der bisherigen Entdeckungen über den Elektromagnetismus" und das, was ich selbst über diesen
Gegenstand zu erfahren, und in der ersten Hälste dieser Abhandlung mitzutheilen Gelegenheit hatte, und
umgehe auch die Andeutung der einzelnen Cautelen,
die der Dexterität des Experimentators angehören.
Nur darauf glaube ich noch aufmerksam machen zu

einige Tage gestanden hatte, Abweichungen in den Resultaten, jedoch nur geringe.

Bei den unten angestihrten Versuchen habe ich mich stetz des destillirten Wassers C bedient, dass aber die Differenz der Abweichung, da wo ein Miliontheil oder ein Hunderttausendtheil Salz aufgelöst war, größer geworden wäre, wenn ich das Wasser A angewendet hätte, leuchtet ein.

Als ich eine Säule von 12 runden Zink - Kupfer - Paaren von 3,25" Durchmesser (mit einer Lösung von Salmiak I. Salpeters. I. Wasser 10 durchnässte Tuchscheiben geschichtet) durch den Multiplikater entlud, wurden die Pole der Nadel umgeändert, und der Multiplicator selbst war noch am soigenden Tage magnetisch. Erst durch Erwärmen und durch anhaltend in entgegengesetzter Richtung durchgeleitete Ströme konnte ich den Magnetismus desselben aushaben.

1 99 1

müssen, dass die Grade der Abweichungswinkel keinesweges das relative Größen-Verhältnis der elektrischen Spannung ausdrücken. Ich habe es unterlassen, diese daraus zu berechnen, weil sich in den vorliegenden Fällen kein Vortheil davon erwarten liefs.

- I. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung.
 - 1. durch verschiedene Entfernung der Erreger, von einander;
 - 2. durch Verschiedenheit der Oberfläche der Zinkplatte, wo a. dieselbe abgeschliffene, b. dieselbe
 geputzte, c. dieselbe blos blank geschenerte
 Platte bedeutet.

Barom. 27" 11.7", Temp. + 12° R. *)
Eingetauchte Oberfläche; jedes der Erreger = 275 Q."

Beim Eintauchen in destillirtem VVasser war bei gegenseitiger Entsernung der Platten von dem Abweichunge - VVinkel

		a.	b.	c.
I	Linie	190	::.D9°	: 17º
3	•	19	17	10.
6	•	14 :	13	7
12	•	10.	. 8	4
18	'	8,5	6	3
21	•′	7,25	· 5	2,75

- II. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spanning.
 - 1. Durch dieselben Erreger bei verschiedener Oberfläche;

2. durch verschiedene Erreger bei gleicher Oberfläche;

"Barom. 27" 11,7" Temp. •) = 12° R.

""Entfernung der Erreger == 6" Par.

In destillirtem Wasser bei einer Oberstäche

der Zinkplatte	. der Silberpl.	Abw.
275 Q.""	275 Q.111	14
2 75	550 ^a **)	15
11. 275	550 ^k	19,5
137.5	275	12
.55 o	- ' 975	14
Zinkplatte	Kupferplatte	
275 Q.""	275 Q.111	14
Kupferplatte	Silberplatte	•
275 Q."	275 Q.111	0,5

Ein Zink-Kupfer-Paar & zeigte im Vergleich zu einem Zink-Silber-Paar b bei gleicher Oberfläche der Platten = 275 Q."

und gleicher Entfernung derselben = 12"

in dem angeführten flüssigen Leiter solgende Abweichung:

Lösung von Chlornstrium

enthaltend an	Chlornatrium.	4	Abweiching		
•	a. `		b. +1		
0,0001	22,5 ^{6.}	•′	20,5		
0,01	37 ·	.3	32		
0,2	39	,	39		

^{*)} Die angeführten Temperaturen waren sowohl die der leitenden Flüssigkeiten als der Atmosphäre.

^{**)} bei a befanden fich 550 Q." Silberfl. auf einer Seite des Zinkes, bei b waren auf jeder Seite der Zinkfläche, in einer Entfernung von 6", 275 Q." Silberfläche.

Löfung von wasserfr. schwefels. Natrum enthaltend an Salz

•	a.	ь.		111	
1000,0	21,50	-19,5°	.:'	ት	,
0,001	25	· 25		2.	
0,01	31.5:.				¥±
0,05	29	27,5	•		

Diese stets größere Spannung zwischen Kupser und Zink ist auffallend, da man das Gegentheil erwarten sollte. Möchte wohl die Ursache dieser Anomalie darin zu suchen seyn, dass das Kupser durch die chemische Einwirkung des seuchten Leiters negativer wurde als das Silber, auf welches derselbe weniger, vielleicht gar nicht einwirkte? Man vergl. oben.

- III. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung durch den Einfluß der Temperatur des flüssigen Leiters,
 - a. in destillirtem Wasser,
 - b. in einer Lösung von Chlornatrium, die o,001 Chlornatrium enthielt.

Barom. 27" 9" Zink - Silber - Paar.

Oberfl. der Platten 275 Q.". Entfern, derfelben 12".

	a.	ъ.
70° R.	22°	320
65	2 Q	31
6 0	19.75	30
35	18	29
50	16	29
45	15.5	~ 29 .
40	14,5	. 29
3 5	13.5	. ******
30	12,25	28
25	11,5	aha

20° R.	· - •)	24
15	100,5	كيسب
10	9.5	19,5
5	7.5	
2	7,5	-

- IV. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung durch verschiedene als stüssige Leiter angewandte Verbindungen.
 - 1. von gleichem positiven und verändertem negativen Bestandtheil.

Barom. = 27" 11,7" Temp. = 12° R. Zink-Silber-Paar, deffen Oberfl. = 275 Q.", deren gegenfeitige Entfern. = 12".

Die Lösungen enthielten sammtlich o,os der wasserfreien Verbindung **).

- *) Hier sehlt mir eine Beobachtung. Ich habe es mir aber nicht erlaubt, durch Interpolation diese Lücke auszusüllen, eben so wenig, als irgend da, wo sich eine Gesetzmässigkeit zu zeigen schien, diese durch Künsteleien an den Zahlen hervorspringender zu machen, ein Bestreben, das man in manchen Angaben hervorschimmern sieht.
- der Wisbadener Thermen nahe steht, in denen nach Hrn. Host. K. die Menge der ponderabeln Stosse 0,008 der Wassermasse beträgt. Die angewandten Verbindungen waren alle chemisch rein, und wo es nicht anging, dieselben im wasserfreien Zustande auszulösen, wie beim Natriumoxyd, beim Chlormagnium u. s. w., wurde ein durch Analyse, oder, wo es ohne Beeinträchtigung der Genauigkeit geschehen konnte, ein durch Rechnung gesundener äquivalenter Theil der wasserhaltigen Verbindung genommen. In Betress der Nomenclatur der salzsauren und ähnlicher Verbindungen, kann ich nur obwohl ich sonst Nicht-Chemikern vielleicht deutlicher gewesen wäre der Ansicht Davy's solgen, weil man nur

Abweithing

Waffer	•	, , .
Natziumoxyd	· 🖟 👝 .	1. 45 1
Fluornatrium .		· , \$2
Dopp. kohlenf. Natrum	•	31.5
Essiglaures Natrum .	•	31
Chlornatrium .	•	30,5
Jodnatrium	• '	Barton, L. Co.
Schwefelf. Natrum:	, •	29.5
Phosphorf. Natrum	. •1	29
Salpeterf. Natrum .	•	29
Einf. kohlenf. Natrum	•	28,5
Natriumoxyd mit Kiefeler	de gelätt	igt 28
Weinsteinsaures Natrum	•	27
Boraxfaures Natrum	•	10

2. von gleichem negativen und verändertem positiven Bestandtheil:

Chlorkalium	•	•	34,5°
Chlornatrium	. •	• •	.30,5
Hydrochlorf. Ammo	niak	•	22
Chlorbarium .	•	•	21,5
Chlorstrontium	•	: •	20
Chlorcalcium	•	• '	17
Chlormagnium	•	•	15.5

Dass die bewirkte Spannung mit der Affinitäts-Größe des elektropositiven Elementes zunimmt, verdient wohl Ausmerksamkeit.

dieser bei Erwägung aller Gründe, zumal vom Standpunkte der Elektrochemie aus, den Einklang mit dem Gesammtverhalten der übrigen Stosse zugestehen kann, während die ältere nur in einer scharssinnigen Hypothese und in den Ruhm ihres hochverehrten Vertheidigers ihre krästigste Stütze besitzt (oder vielmehr: besas).

V. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung, durch dieselbe als stüssiger Leiter angewandte Verbindung in verschiedenen Graden den der Concentration.

Zink-Silber-Paar dessen Oberst. = 275 Q."

deren Entsernung = 12"

Barom. 27" 11,7". — 27,11" Temp. 12° R. 13° R.

Abweichung

Destillirtes Wasser 4° 8.

Lösung von Chlornatrium enthaltend an Chlornatrium:

10000001	•	6	, 9
10000,0	•	11,5	13
O;COOL		21,5	20,5
0,001	. •	26	27
0,01	•	30,5	32
0,05		32,5	32,5
O, I	•	36	37
0,2 ,	• •	42	39

Barom, 27" 9". Temp. = 13°.

Platten, Größe und Entfernung derfelben wie oben.

Abweichung

Destillirtes \	Waffer	•	•	8,5°
Eine Löfung Natrum wallerfr	von fo entha . Salz:	chwefeli ltend an	· ·	
0,000001	•	• (•	5,25
0,00001	•	•	`. •	9
0,00002	• .	• .	•	14,5
0,0001	•	•	•	19,5

An dieser Verschiedenheit der Abweichungen hatte die ververschiedene Oberstäche der Zinkplatte (die nach jedem Scheuern und Putzen eine Aenderung bewirkte) den Hauptantheil-

0,001	, ,		, •	÷		250 7
O,OI		. •. ૄ	•			30,5
0,02	*	•	•		•	32
0,03	•	•	' •		•	32,5
0,04		•	•	•	•	82
0,05	. 4	•	١.		• ,	27,5
9,75	•	• .	•			31,5
O, I	,	4	•	\	• '	31

VI. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung, durch mit Gas in verschiedenem Verhältnis gesättigtes destillirtes Wasser, und einige andere Lösungen.

Barom. 28" Temp. = 12,5° R.

Zink-Silber-Paar dessen Oberst. 275 Q.",

deren Entseenung 12".

Destillirtes VVasser

•					•	(1)
	Quelly	yaffer	• •	• ,	• ,	15,5
1	Fluss	vaffermit(xyge	ngas g	eschätte	lt 8,5
1	Destill	irtes Wal	Ter e	nthalte	end:	,
•	1	Volumen	Kohl	enfäur	e-Gas	17
•	7	• .	-	•	•	19
	7	•	•	•	•	19,5
	1	•	•	•	•	18 '

Bei dem mit seinem gleichen Volumen kohlensauren Gases gesättigten VVasser, war die Abweichung
wohl deshalb geringer, weil die mit der leitenden Flüssigkeit in Berührung stehenden Oberstächen, durch
Ueberziehen derselben mit Gasblasen, verkleinert wurden. Es fand ein fortwährendes Schwanken der Nadel Statt, und als, um die Gasentwickelung zu begünstigen, grobes Glaspulver in die Flüssigkeit eingeschüttet wurde, vermehrte sich die Abweichung der
Nadel, bei jeder neu eingeschütteten Portion desselben

etwa um 10°. Durch gelindes Hin- und Herschieben der Elektromotore stieg die Abweichung der Nadel bis zu 50°.

In kohlensaurem Waffer gelöster

•	bem. A	bweichung
	kohlens. Kalk (betragend 0,0021 der Flüssigkeit)	17°
١	kohlens. Magnesia (betr. 0,016 der Fl.)	15.5
	kohlenf. Eisenoxydul	9.5
n. :;	wine Löfung von schwefels. Kaik (enthaltend	• •
, , ;	0,0022 schwefelf K.)	5.5

Um einen Beweis zu geben, welchen großen Einfluß die Menge der im den Mineralwässern enthaltenen Kohlensture auf das Resultat hat, führe ich folgende mit versandten natürlichen Mineralwässern, im Vergleich zu denselben künstlichen VVassern, angestellte Versuche an.

Bei gleichem Barometerstande, und gleichen Temperaturen, und unter Berücksichtigung aller Cautelen, brachte, bei Anwendung desselben Zink-Silber-Paares (Oberst. 275 Q.", Entsernung der Platten 12") künstliches Egerwasser mit vollem Gas-Gehalt eine Abweichung der Nadel von 27° hervor. Nachdem dasselbe VVasser durch wiederholtes Umgiessen aus einem Glase in das andere einen großen Theil seiner Kohlensaure verloren hatte, war (die Abweichung = 29,5°. Natürliches Egerwasser in Flaschen bewirkte unter gleichen Umständen erst eine Abweichung von 27,5°, und nachdem dasselbe durch eben so oftmaliges Umschütten einen Theil seiner Kohlensaure verloren hatte, war die Abweichung = 29,75°.

Künstliches Marienbader VVasser bewirkte bei vollem Gasgehalt Abweichung 27,5, nach theilweisem Verlust desselben Abweichung = 30,25°. Natürliches Marienbader Wasser in Krügen bewirkte sogleich, wegen seines geringen Gasgehaltes, Abw. == 30,25°.

In Betreff der Anwendung desielben Metalles, imbe ich zu erwähnen, dass, als ich zwei, so viel als möglich gleiche, Silberplatten unter denselben Vorsichtsmaßeregeln wie in den übrigen Versuchen in kohlensaures VVasser senkte, die Nadel des Multiplicators durch die entweichenden Gasblasen im steten Schwanken blieb. VVelche andere Umstände bei demselben Metall (als zweitem Erreger) elektrische Strömung zu ben wirken vermögen, darüber sehe man den ersten Theil dieser Abhandlung durch, wo man außerdem sich überzeugen wird, dass Kupferdrähte (deren sich Hr. Hofr. Kastner in seinen Versuchen bediente) sich wenig zu ähnlichen Versuchen eignen.

Beim Rückblick auf den Inhalt der vorliegenden Abhandlung wird jeder unbefangene Beurtheiler zugeben müssen, dass die Versuche des Hrn. Hofr. Kastner, - felbst wenn sie durch sorgsamere Umsicht Ansprüche auf Vertrauen hätten - dennoch keinesweges hinreichend find, um das zu beweisen, was Herr Hofrath Kaftner damit zu beweisen wünscht. Wo die Verschiedenartigkeit der Salze, wo das Mengen - Verhältnise derselben in so großem Grade Einfluse hat, dass ein Hunderttausendtheil, selbst ein Milliontheil einer wägbaren Substanz, und außerdem eine Menge anderer Umstände, die mitunter so leicht der Wahrnehmung sich entziehen können, andernd auf das Resultat einwirken, da gehören, in der That, noch feinere Versuche als die Wisbadener dazu, um die Anwesenheit "feiner ätherischer Gemeinwesen" und durch diese das therapentische Agens in den Mineralquellen nachzu-

weisen. Das man übrigene, wenn man aus den Bostandtheilen eines Mineralwassers über dessen Wirksamkeit aburtheilen will, sich dasselbe nicht als eine, unzerletzt neben einander bestehende, Lösung derjegen Salze, welche die Tabellen der chemischen Analyle aufführen, denken darf, sondern dasselbe, (wie überhaupt jede gemeinschaftliche Auflösung mehrerer-Verbindungen) als ein gemeinschaftliches Ganze betrachten müsse, wo jedes einzelne negative Element (Saure) allen positiven, jedes positive (Base) allen negativen zugehört, ist eine Wahrheit, sür die, seit Berthollet's Scharfblick sie ausdeckte, die Chemie immer mehr und mehr Thatsachen aufzuweisen haben wird. Aus ihr erklärt fich auch der specifike Gelohmack einer gemeinschaftlichen Lösung mehrerer Salze, indem die Zunge oft nicht mehr den der einzelnen, aufgelösten Verbindungen zu erkennen vermag. In ihr allein ist auch nur die Erklärung für den, den künstlichen Carlsbader Wässern eigenen, nach dem Zeugnisse Tausender, mit dem der natürlichen übereinstimmenden, Fleischbrühe ahnlichen Geschmack zu Inchen, da bei deren Bereitung weder von jenem atherischen Gemeinwesen, noch von dem begeisteten Extract der Wisbadener Thermen, in welchem Herr Med. Rath Rullmann diese Ursache sucht, wissentlich otwas hinzugethan wird. Mein Urtheil wenigstens. das ich vor jeder Bestechung zu bewahren strebe, wird so lange alle Erscheinungen aus dem Begreisbaren und Natürlichen zu erklären suchen, bis der allschaffende Aether isolirt, und das Heer der ungeahneten Imponderabilien *) entdeckt seyn wird. Dann erst werden Amulete und Zauberformeln *) mich in die schauerliche Nähe jener schweigenden Gemeinwesen rücken, und bangen wird mich, dass ihre furchtbare Macht zeither nur im Dienste der gemeinen VV elen stand.

Adolph Walcker.

^{- *)} Vergl. Kastner's Archiv Band I. Hest 3. Seite 350 Anm.

VII.

Ueber die Zersetzung der Schwefelmetalle durch Wasserstoffgas;

von

HEINRICH ROSE.

Da der Wasserstoff zum Schwefel eine geringere Verwandtschaft als zum Sauerstoff hat, so werden auch nur wenige Schwefelverbindungen der Metalle, deren Oxyde in der Hitze durch Wasserstoffgas sehr leicht reducirt werden, durch dieses Gas in regulinische Metalle unter Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas verwandelt, wenn sie erwärmt werden. Ich habe mehrere Schwefelmetalle der Einwirkung des Wasserstoffgales unterworfen *); ich fand, dass fast nur Schwefelantimon, Schwefelwismuth und Schwefelfilber fich leicht durch Wallerstoffgas in regulinische Metalle verwandeln. Auch Schwefelzinn entwickelt, mit Walferstoffgas behandelt, Schwefelwasserstoffgas, aber die Entwickelung desselben ist selbst bei starker Hitze und beim starken Strömen des VV afferstoffgales nur schwach, und ich zweifle, dass bei einigen Grammen Schwefellzinn bei einer Hitze, bei welcher Glas noch nicht schmilzt, eine vollständige Reduction Statt finden kann. Schwefelblei (Bleiglanz) und Schwefelkupfer **) wer-

^{*)} Die angewandten Schweselmetalle wurden in gläsernen Kugeln aus schwer schmelzbarem/ Glase sehr stark erhitzt; während das durch salzsauren Kalk getrocknete Wasserstoffgas darüber geleitet wurde.

B. I. p. 74) regulinisches Kupser erhielt, als er schweselfaur es Kupseroxyd der Einwickung des Wasserstoffgases aussetzte,

den gar nicht angegriffen, so wie auch Schweselsink (reine gelbe Blende), was indessen zu vermuthen war, da nicht einmal Zinkoxyd durch Wasserstoffgas reducirt wird. Dass Schweselnickel nicht durch dieses Gas in metallisches Nickel verwandelt werden könne, hat schon Arfvedson gesunden. Auch Schweseleisen kann nicht reducirt werden, ja es ist nicht einmal möglich, Schweselkies dadurch in FeS- zu verwandeln. Ich erhielt, als ich 2,660 Gr. eines sehr reinen Schweselkieses nuit VVasserstoffgas behandelte, ein Schweseleisen, das 2,046 Gr. wog, also aus 59,48 Eisen und 40,52 Schweselzusammengesetzt war, und der Formel FeS-+6FeS- entspricht, die Berzelius aus Stromeyer's Analysen des Magnetkieses berechnet hat.

Wassenstoff als der Schwesel, jedech eine geringere als Sauerstoff zum VVasserstoff; ebenso Jod, dessen Verwandtschaft zum VVasserstoff; ebenso Jod, dessen Verwandtschaft zum VVasserstoff zugleich noch geringer ist als die ales Chlors zum VVasserstoff. Daher wird Kupferoxyd durch VVasserstoffgas mit der größten Leichtigkeit reducirt; schwieriger, aber noch vollständig, das Chlorkupfer; unvollständig nur das Jodkupser; gar nicht das Schweselkupser. Auch Phosphorkupser im 1 Maximum von Phosphor wird durch VVasserstoffgas wiedrigere Phosphorstuse verwandelt, während ein von selbst an der Lust sich entzündendes Phosphorwasserstoffgas entweicht.

während nach meinen Versuchen Schweselkupser dadurch nicht reducirt wird. Gewiss wird beim schweselsauren Kupseroxyde die Schweselsaure früher als das Kupseroxyd desoxydirt, und zwar jene zu schweslichter Säure, welche entweicht, da sie keine Verbindung mit dem Kupseroxyde eingeht.

VIII.

Beobachtung eines vierfachen Regenbogens;

YOB

Отто Schulz, Professor am Berlinischen Gymnasium.

Jedermann weise, dass sich neben dem eigentlichen Regenbogen noch ein zweiter concentrischer Bogen bildet, dessen Farben nur in entgegengesetzter Ordnung liegen und merklich matter find, als diejenigen, welche der Hauptregenbogen dem Auge darbietet. Aus der Theorie des Regenbogens ist es serner bekannt. dass sich außer den beiden Bogen, welche man hänfig genug beobachten kann, noch ein dritter und selbst ein vierter concentrischer Bogen bilden müsste, wenn nicht durch drei- oder viermalige Zurückwerfung das Sonnenlicht allzusehr geschwächt würde. So viel ich weifs, hat man nie auch nur eine Andeutung des dritten oder gar des vierten concentrischen Bogens beobachtet (auch könnten diese nur als Höfe um die Sonne geschen werden (R)); dagegen zeigt sich auf Inseln und in Küstenländern zuweilen ein vierfacher Regenbogen, von welchem aber nur je zwei concentrisch find. Da anch diese Erscheinung selten ist, so wird es den Lesern der Annalen nicht unangenehm seyn, eine kurze Beschreibung dieses Phanomens zu lesen, welches ich am 31sten Juli vorigen Jahres auf der Insel Rügen, in Gesellschaft zweier Freunde, des Herrn Professor Grasamann zu Stettin und des Herrn Professor Buchner zu Elbing, zu beobachten Gelegenheit hatte.

Wir kehrten an dem genannten Tage, Abends gegen 6 oder 7 Uhr von Stubbenkammer nach Sagard zurück. Auf einer Höhen nicht weit von Sagard, hatten wird zur Rechten in nordwestlicher Richtung einen Theil der Ostsee, das sogenannte Tromper Wyck, zur Linken aber in südöstlicher Richtung eine von starkem Regen gebildete Tropsenwand. An dieser zeigte sich zuerst der gewöhnliche Hauptregenbogen, nebst dem, ihm zugehörigen, concentrischen Bogen, beide vollständig ausgebildet und der erstere mit so lebhasten Farben, wie ich sie noch nie gesehen hatte, und in solcher Nähe, dass die Schenkel des Bogens kaum 200 Schritte entsernt schienen.

Jeder dieser beiden Bogen wurde gerade im Horizonte von einem andern Farbenbogen darchschnitten und von diesem völlig eingeschlossen; die Farben desjenigen Bogens, welcher den ersten Hauptregenbogen einschloss, waren äuserst lebhaft, dagegen waren die Farben des excentrischen Bogens, welcher den zweiten Regenbogen einschloss, sehr matt, und der ganze Bogen überhaupt nur angedeutet, nicht vollfändig ausgeführt, wie die drei übrigen.

Die Erklärung des Phänomens lag uns sehr nahe, denn schon vor der Bildung des Regenbogens hatfen wir bemerkt, dass sich die Sonne, wiewohl damals hinter Wolken versteckt, in der Ossee abspiegele, und es war uns sogleich klar, dass die beiden zuerst erwähnten Regenbogen von der Sonne selbst, die beiden einschließenden Bogen aber von dem, in dem Meer entstandenen Sonnenbilde herrühren müßten.

Die Sonne mochte zur Zeit der Beobachtung etwa 6º fiber dem Horizonte Stehen, also lag der Mittelpunkt der beiden, von der Sonne selbst gebildeten Bogen 6° unter unserem Horizont und wir übersahen von diesem weniger als 180°. Das im Meere reflectirte Sonnenbild musste unter diesen Umstanden 69 unter dem Horizonte liegen, daher lag der Mittelpunkt des von diesem Sonnenbilde entstandenen Bogens 6° über dem Horizonte und wir konnten von demselben also mehr als 180° übersehen., Da beide Mittelpunkte in einer gegaden, auf dem Horizonte senkrechten Linie, und der eine eben so weit über, als der undere unter dem Horizonte liegen musste, so musste der Durchschnitt der beiden Hauptbogen, so wie der beiden Nebenbogen, nothwendig in den Horizont fallen, wovon man sich schon durch Zeichnung überzeugen kann.

Es sey (Fig. 8) AB der Horizont, C der Standpunkt des Beobachters, D sey ein Punkt, welcher 6° unter dem Horizont und E ein zweiter Punkt, welcher 6° über dem Horizont liegt. Mit dem Halbmesser DF = 42° 2', eines größesten Kreises der Himmelskugel, beschreibe man in Gedanken einen Kreisen der Himmelskugel, so bezeichnet der Bogen FGH die Stelle, wo sich die rothe Farbe des ersten Hauptregenbogens zeigen musste; zieht man nun EF, so wird aus bekannten geometrischen Gründen EF=DF, also auch = 42° 2'. Beschreibt man nun mit diesem Halbmesser den Bogen FIH, so bezeichnet dieser die Stellen, wo die rothe Farbe des zweiten, d. i. des von der resectirten Sonne gebildeten Regenbogens sich zeit

I fra I

gest minis. Es ist also emblementend, dass der Rankt, we beide Bogen fich schmeiden, gernde in den Hortnent stilt).

and Playfair (Gib. Lail 123 224), such Prof. Brandes und Playfair (Gib. Lail 123 224), such Prof. Hawsteen (Mag. for Naturvid. 1823 His I. p. 194), fo will dente, fiberhaupt eine Erscheinung zu der in der Nachbarkhast von Meeren, Seen und großen Flüssen die erforderlichen Bedingungen leicht zusammentreten können, nicht ganz pen seyn kann (Gehl. Wörterb. ML 685). Doch ist thir unbekannt, dask man die Erscheinung je in Geser Volkeningehaft beibisbitte batte.

IX.

Aus einem Schreiben des Herrn Oberbergrath und Professor Nöggerath an d. Herausgeber.

Bonn d. 18. Juni 1825.

Die vulkanische Bildung der Stemfalz-Lagerstätten im Uebergangs - und Flötzgebirge, wagte ich schon zu wertheidigen, ele die wichtigen-Belege, welche jungste Heft (III. 1. S. 75 f.) Ihrer Zeitschrift in dem Auflatze der Herren J. von Charpentier und L. von Buch zu dieser Theorie enthält, bekannt waren; namlich in dem, schon im Februar 1825 fertig gedruckten zweiten Bande der von mir und Herrn Dr. Pauls hers ausgegebenen "Sammlung von Arbeiten ausländischer Naturforscher über Feuerberge und verwandte Phanomene", Seite 106 f. Anmerkung. Ich erlaube mir darauf aufmerksam zu machen, nicht etwa als wenn ich in der ersten Aufstellung dieser Ansicht ein besow deres Verdienst suchte (denn ich sprach nur dadurch zuerst mit einiger Bestimmtheit aus, was eigentlich jo-'der aus L. von Buch's jüngern Beobachtungen schon hätte folgern können), sondern blos um das Fundament der Theorie durch einige dort von mir beigebrachte Andeutungen, wo möglich, noch etwas mehr, n fichern.

Nöggerate

Ich sehe nicht, dass Hrn. von Charpentier's Beebsehtung durch Hrn. Prof. Nöggerath's ehronelogi-

sche Bemerkung weder an Interesse noch an Wichtigkeit verliere. VVer sie zum Gegenstand einer Privatstreitigkeit machen kann, verkennt ihren VVerth.

Leopold von Buch

X.

Notis.

Ht. Arago hat am Mittage des 11. April d. J. die Erscheinung von Höfen (halos) um die Sonne beobachtet (der mitgegebenen Erklärung von: Halo, zufolge, wahrscheinlich concentrische, farbige Ringe von 221 und 45°). Das Instrument was er erdachte um polarifirtes Licht zu erkennen, hat ihm Gelegenheit verschafft sich zu überzeugen, dass das der Höse (halos) keinesweges ein zurückgeworfenes, Tondern ein gebrochenes Licht ist, eine Beobachtung, die der für diese Erscheinung von Mariotte gegebenen Erklärung viele Wahrscheinlichkeit giebt. Dieser Physiker nahm an, dals das Sonnenlicht bei seinem Durchgange durch geworne und in der Atmosphäre schwebende Wassertropfen gebrochen werde. Hr. Arago glaubt, dass die Beobachtung der Höfe (halos) das wahre Gesetz kennen lehren könne, nach welchem die Temperatur mit. der Erhebung von der Erdoberfläche abnimmt; ein Gesetz, welches gegenwärtig nur durch eine einzige Lustreile des Hrn. Gay-Lussac begründet ist. (Bullet. hee scienc. math., phys. et chim. May. p. 304.)

ZU HALLE,

OR DR. WINCKLER.

No.			
Zoit Bare	. Therm. Hear	Thermometrograph	A Wasser- Uebersicht d.
der b	1-1 - I - I - I - I - I - I - I - I - I	• and the state of	. Stand Wilterung
Boob,	frei im Bei Wind Wetter	Min. Mex.	der
	Schattn +100	Tag Nachts Tage	
Tg St. par		vorher	Tage
		1 十 8.04 十17.08	
20 36,		2 7-1 20-1	5 5 Schön 7
1 5 34 36			5 5 verm i6
6 34		4 5. 5 17. a	
10 34	12. 7 97. 7 080. 2 schön	5 , 6. 2 20. 3	4 to Nebel 1
		6 11. 4 23. 4	4 10 Höbrauch
		7 19. 7 22. 4	4, 8 Regen 15
₽ 1º 54·4		8 ji 10- 6 14- 9	4 8 Graupela 1
2 55, 6 33.		9 100 4 1.6 8	4 8 Gewiller 6
	15. 9 65. 5 3W. 3 vrmAbrth	10 , 7. 5 1.6 0	4. 30 Windig 12
20 55.	10. 3 78. 7 saw. 3 heitr	gI1 7. 2 13. 2	4 10 stürmisch 1
6 8 39.		Is 5. 0 8: y	4 9.5
	-1-15. 5 64. 4 200. 1 verm	15 10 4	4 20.5
3 2 3 55.	11. 5 97. 2 W. str Gm Rg.	0.5 6.5	4 10 Nachte
MI - A')6 - 7 M		1.0 8· 1	beiter lie
		16, 0.3; 6.5	achöa 4
10 56.	10. 7 97. 0 wsw. 1 tr Rgsch	17 20 10 4	y worm
\$ 3 50	F g. 0 80. 3 nnw.5 trüb	18 3.0 9.5	Little 15
		19 1. 7 12. 1	Rogent 4
4 2 56.		20 . 3 19 9	Blitze 5
6 36.	6, 8 78. 0 waws a leb Rg	90 1 6 4 17 7	windig 8
		20. 6. 3 29. 7	attirmuch 5
10 26.	4. 9 81. 8 wsw- 2 verm	23 5. 4 16. 9	9.
. F. 8 35	9. 8 65. 5 5. soli Mgrib	94 7. 3 18. 2	NA - 5
19 55			" to 7.5
5, 2 55.	19. 5 70 7 a W 5 yerm		
6 34	19. 8 45. 1 wsw. 4 vrm Abrth	8. 4 15: 14	4
10 39	7. 5 80. 1 nnw. 2 heitr	(9.8 S. O) 9. 64	Mrgriff 9
		30 3.5 15. 6	4 8 Abrth 14
3 6 60 .3/64	4-10. 4 66: 4 80. such Mgrth		3 0
1 1 1 5da)	15. 5 46. 0 0sp. 1 verm		
6 4 , 55	'14 a Sou Slong: Siverm	0.000	150 1. 8
6 35.	10. 5 80. 6 N. 2 vrm Rg	MU + 6:09 + 14:81	4 10 v
10 35.	g. 184. 8 N. 5 trüb		
		Min. Max.	
8 54.1	-10. 175 8 nnw.1 verm	+ 0.03 + 25.04	
19 54.1	10. 971. 8 N. 2 trüb.	. [•	
J. (10 65.)	10. 371, 4 ndw.3 triib	grässta Veränd.	
6 33.	8. 4 79. 7 N. 4 triib	23,71	
7 id 84.	6. 7 88. 7 N. 4 trüb	,	
	. Therm. Hygr. \Vind	Barom.	Therm. Hygrom.
8 55.		1 1/	
	153 -641.05 3663.045 nnw M	10 334 795 nnw	1.057 nnw 65.003 nnw
A	697 - 394. g = 596. 57 new ,		
6 35.	6.7 -446. 6 9259. 50 N M		1. g 8W 99: 30 naw
		in. 580. 615 www +	s. 3 N 58. 67 one
	695 1794.1 10076 9U nnw 'Vr	ind 7."361 1	9.06. 63

1. riuge; Spt-Abds ist die Wolkenbildg in NO u. O gefunken, sonst . Morg. oben heitr, rings ein Damm; bald bildet fich wolk. Bed.,

i. Um 5 U. 52' früh, der Neumond. m 19. Nachts wieder etws Frost, Horiz, früh bel., oben selten kl. gs Cirr. Str. Massen und offne Stellen; Nchmttgs über mit seinen Cirr. Grund, Cirr. Str. und unten rings kl. Cum., Abds wolk. Decke licitr. Am 20, auf heit. Grde stets etwo Cirrus, bisweil. am Horiz. Cirr. Str. Am 21. früh heiter; Vormittge zeigen fich einz. lockere e nehmen zu, werden Tags über große Massen, unten treten Cum. de herricht wolk. Decke. Am 22. Morg. Cirr. Spur überall, Tage hieiertem Grde oberhalb einz. unten dicht, Cirr. Str. und Spt-Abda Vormittgs heitr, Horiz. Mittgs bel.; nach Mittg bildet lich in W and um 2 dort schwach Donner der sich nach O zieht; Abds bed. und später dünner Schleier überall. Am 24. Nchis Reg.; früh fitigs auf heit. Grde unten, viel kl. Cum. in N, in S Cirr. Str. und turz vor 12 einz. große Regtrpf.; Nchmittgs bildet fich in N Gewith 5 dort einige harte Donnerschl. und dann geht das Gew., bei we-W; Spt-Abds dünner Schleier überall und in S einz. Wetterleuch-Cirr. Str. find Mittgs in wolk. Decke verbunden, rings unten Cum. wformat. Nach 1 Gew. in SW, das nach N zieht, maseig Don-Regsch. Nachmittg Trennung wolk. Decke in Cirr. Str., die mehr auflösen. Um 7 U. 44' Morg. das erste Mondsviertel. ın 26. früh wolk. Bed., Tags Cirr. Str., unten Cum., Spät-Abds Cirr. Str. bedecken Morg. unten gans, oben wechseln sie, verbeit. Stellen. 🛚 🛓 12 Donner in W , das Gewtt. zieht nach N u. NO, h dem Gew. bleibt, wolk. Bed. und Nchmittgs bis Nachts Reg., bald en bald in gel. Schauern. Heute stehet der Mond in seiner Erd-Tags wolk. Bed. nur Spät-Abds im Zenith etws offen; gegen 2 u.

Am 29. Cirr. Str. wechseln oben mit offnen Stellen, unten mit bds erstere gering in SW, soust beiter. Am 30, früh heiter, nur in s Cirr. Str.; Tags viel Cirr. Str. auf heit. Grde u. Spt-Abds wolk. tws Reg. Am 31. früh noch gesond, Cirr. Str. gehen bald in gleiche

en, die fich nur Spt-Abds am S-Horiz, etws öffnet.

Monate: Ansange schöu, soger heile, dann meist unfreundlich, öf-Jachtfröste der Vegetation schädlich. Nördliche doch mäßige Winds i häufige Gewitter auszeichnend.

Noch immer dem vorigen Monate erscheinen nicht bedeutend. t des Halles, der Luströhre und der Ohrendrüse. Scharlach trat Eruption und Drüfenanschwellungen und Vereiterungen als Folge. che Blattern ein. Auch Blutungen zeigen fich häufig.

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1825, SECHSTES, STÜCK,

I.

Untersuchungen über die Flusespathsaure und deren merkwürdigsten Verbindungen:

dov

J. J. Benzelius

(Fortfetzung.)

2. Zirconium reducirt aus flussspathsaurem Zirconkali, und einige Eigenschaften der Zirconerde.

Da fich die Kießelerde mit so großer Leichtigkeit aus ihrer Verbindung mit Flusspathsaure reducirem ließ; so versuchte ich auch die Reduction der übrigen Erdarten aus ihren Doppelsalzen aus Flusspathsaure und Kali; aber ich fand dabei, dass nur dat Radical der Zirconerde auf diese VVeise ethalten werden kann. Die Zeichen von Reduction, welche ich mit Yttererde und Beryllerde bekam, rührten von freuden Einmengungen her, welche reducirt wursten. Ich muß indese bemerken, dass bei dieser Genlegenheit wahrscheinlich eine Reduction vor sich gings dass aber bei dem Versuche, mit VVasser das stuße.

spathseure Kali abzuscheiden, das Radical der Erde auf Kosten des Wassers wieder reducirt wurde. - Bei diesen Versuchen geschah es, dass, wenn nach ge-Schehener Reduction die Masse glühend erhalten wurde, kein Kalimm davon abdestillirte; wurde die Hitze aber dann zum Weiseglühn erhöht, so ging Kalium weg, weil es von dem nicht flüchtigen Radicale der Erde wieder vom Sauerstoff und der Flusspathläure ausgetrieben wurde. Diese Versuche wurden in Röhren von Eisen von & Zoll Weite und 1 Zoll Höhe, die an dem einen Ende verschlossen und an dem anderen Ende mit einem Deckel versehen waren, angestellt. In diesen Röhren wurde das Salz mit dem geschmolzenen Kalium gemengt, worauf der Deckel aufgesetzt, und die Röhre dann in einen unbedeckten Tiegel von Platin von unbedeutend größerem Raume gesetzt, und darin über der Flamme einer Argand'schen Spirituslampe erhitzt wurde.

Nach dem Erkalten wurde die Eisenröhre herausgenommen, der Deckel abgelöft, und die Röhre
im destillirtes VVasser gelegt. Geschah der Versuch
mit slussspathlaurem Zirconkali, so siel aus der Oessmang der Röhre in dem Grade als sich das Salz auflöste, ein kohlschwarzes Pulver, und zugleich entwickelte sich eine nicht bedeutende Menge VVasserstoffgas. VVar das slussspathsaure Zirconkali vor dem
Versuche gut getrocknet, so ging die Reduction ohne Feuererscheinung, ohne Aufbrausen und ohne
allen hörbaren Laut vor sich. Der Versuch kann
aben so gut in Glas, als in einem eisernen Gesässe
vorgenommen werden, man sieht dann, dass keine
Feuererscheinung entsteht, aber man erhält immer eine

Einmengung von Silicium von der innern Seite des Glases, welche in Berührung mit dem Kalium war, und beim Erkalten springt es von der Glasröhre los, wovon diese durch eine optische Täuschung das Ansehn erhält, als wäre sie inwendig mit Metall bestleidet.

Zirconium, so wie es nun erhalten wird, fallt žiemlich leicht zu Boden. Man kann es mit kochendem Wasser auswaschen, ohne dass es davon oxydirt wird. Nach dem Auswaschen und Trocknen stellt es ein schwarzes kohleartiges Pulver dar, welches vom Polirstahl sich weder zusammendrücken lässt, noch metallischen Strich annimmt. Wird es erhitzt, so entzündet es fich weit vor dem Glühen und verbrennt mit vorzüglicher Lebhastigkeit, ähnlich einer Art Explosion, wodurch das Verbrannte umhergeworfen wird. Product der Verbrennung war schneeweise und nicht im mindesten alkalisch. Ich hatte gehofft, durch Verbrennung einer gewogenen Menge Zirconiums zur Kenntnils der Zusammensetzung der Zirconerde zu gelangen, und versuchte desshalb Zirconium in einem durch salzsaurem Kalk getrocknetem Strome von Wasserstoffgas zum Glühen zu erhitzen, um es vollkommen trocken zu erhalten; aber kaum hatte ich die Lampe unter die Kugel gebracht, worin das Zirconium lag, so brannte ein Theil der Masse in dem Wasserstoffgale mit Feuererscheinung zu Zirconerde ab, während Theile davon im Glasgefälse umhergeworfen wurden. Diese Erscheinung war durchaus unerwartet, und da das Wallerstoffgas keine atmosphärische Luft enthielt, so schien die Erklärung hiervon Schwer zu seyn. Vor dieser Behandlung war Zirco-

ninm nicht in kalter Salzsaure löelich, nachher löste sich der unverbrannte Theil darin mit Entwicklung von Wasserstoffgas auf. Aehnliche Erscheinungen zeigten sich, als ich versuchte im luftleeren Raume Zirconium zu erhitzen, aber die Barometer Probe, welche vorher auf 0,12 Dec. Zoll stand, stieg dabei und gab die Entwicklung eines Gales zu erkennen. Wurde der Versuch auf die Art abgeändert, dass Zirconium über Quecksilber in eine gekrümmte Glasröhre gesperrt wurde und die Stelle, wo das Zirconium Rag, durch eine Lampe erhitzt wurde, so ging dieselbe Veränderung mit dem Zirconium vor, aber oline Fener, und es entwickelte sich ein Gas, welches die Röhre erfüllte, bei der Prüfung desselben fand es sich als VVasserstoffgas. Nun wurde diese paradoxe Erscheinung klar.

Das Kalium, welches unter Wasserstentwicklung oxydirt wird, wenn man die reducirte Malle mit Wasser übergielst, fällt aus einer im Ueberschusszugesetzten Portion des flussspathsauren Zirconkali, Zirconerdehydrat, welches das Reducirte umschliefst. und sich innig damit mengt. Es ist bekannt, dass dieses Hydrat bei einer geringen Hitze Feuer hervorbringt, wobei das Zirconium auf Kosten des freigewordenen Wassers oxydirt wird. Um also Zirconium rein zu erhalten, blieb noch übrig, dies Hydrat fortzuschaffen. Zu diesem Zweck wurde die Masse wohl mit Wasser gewalchen und noch seucht bei + 40° bis 50° mit gleichen Theilen Wasser verdünnter Salz-, laure übergossen. Während der Digestion fand eine geringe, aber anhaltende Entwicklung von Wasserstoffgas Statt. Nach 5 Stunden wurde die Flüssigkeit fil-

Wirt und das auf dem Filtrum bleibende Zirconium ansgewalchen; nachdem aber die saure Flüssigkeit durchs Filtrum gegangen war, fing das Wasser an sich an färben, wurde dunkelbraun und durchsichtig, war aber im reflectirten Lichte dunkelgrau und undurch-Tichtig. Kochendes Waller wurde auf dieselbe Art miklar, so wie das kalte; aber die durchgegangene gefärbte Flüssigkeit trübte sich als sie ruhig stehen blieb, was befonders durch gleichzeitige Erwärmung befordert wurde. Zusatz von Salmiak fällte sie sogleich. Das Zirconium wurde desshalb gleich wie das Boron zuerst mit einer Auflösung von Salmiak und dann mit Alkohol ausgewaschen. Nach dem Trocktiën hatte es folgende Eigenschaften: es bildet Klumpen von einem zusammen gebackenen Pulver, welches schwarz wie Kohle ist. Vom Polirstahle lässt es sich zusammen drücken und nimmt einen dunkelgrauen Glanz an, den man wohl Metallglanz nennen kann. Es kann in dünne glänzende Schuppen zusammengepresst werden, die indels wenig Zusammenhang haben, und welchen durchaus das Vermögen fehlt, als Zwischenglied in einem hydroelektrischen Apparat die Elektricität hindurch zu lassen. Wurde eine von diesen Schuppen auf einer frisch gereinigten Zinkplatte festpolirt, welche die eine Seite eines in Verbindung mit den elektromagnetischen Multiplikator stehenden hydroelektrischen Paares ausmachte, und versuchte man die Elektricität durch das Zirconium hindurch zu leiten, so blieb die Magnetnadel durchaus unbeweglich, so dass das Zirconium wenigstens in diesem Zustande ein Nichtleiter der Elektricität ist. In Wallerstoffgas und im luftleeren Raume kann

es nach Wegschaffung des Hydrates oline Veränderung bis zum Glühen erhitzt werden. An der Luft entzündet es sich noch weit unter der Glühhitze und verglimmt ruhig, aber mit starker Lichtentwicklung zu einer schneeweißen Zirconerde. Enthielt das Zirconium Kohle, so wird diese umschlossen und es hält schwer, die Erde weiss zu brennen. Mit chlorsaurem Kali genau gemengt, fängt es durch einen starken Schlag Feuer, verbrennt aber ehne Knall. Wird dagegen Zirconium mit chlorsaurem oder salpetersaurem Kali erhitzt, so zersetzt es dieselben nicht cher als bei der Glühhitze, das Salz schmilzt und es entweicht Gas während das Zirconium wenig verändert zu seyn scheint. Mit kohlensaurem Alkali verglimmt es schwach, oxydirt sich aber vollkommen auf Kosten der Kohlensaure. Mit wasserhaltigem Borax verpufft es auf Kosten des Wassers unter Aufblähen des Salzes. Wird Zirconium im luftleeren Raume geglüht und dann nach vollkommnem Erkalten Luft hinzugelassen, so erwarmt es sich und wird es nun herausgeschüttet, so entzündet es sich und verbrennt. Bleibt es noch eine Zeit lang nach Zulassung der Luft im Gefäße, so kann es herausgeschüttet werden, ohne sich zu entzünden. Diese Erscheinung scheint von gleicher Natur zu seyn, mit dem Vermögen der Kohle in ihre Zwischenräume Gase zu comprimiren und möchte daher mehr der pulverigen Form als eigentlich dem Zirconium selbst zugehören *).

Auf nassem Wege oxydirt sich das Zirconium

Schwefelsture und Königswasser greifen es selbst beim Kochen nur langsam ausnimmt. Es entwickelt sich dabei VVasserstoffgas. Auch concentrirte Schwefelsture und Königswasser greifen es selbst beim Kochen sehr schwer an. Flusspathsaure löst es ohne Hülse der VVarme mit VVasserstoffgasentwicklung auf. Von kanstischer Kalilauge wird es nicht angegriffen.

schwefelzirconium wird erhalten, wenn Zirconium in Schwefelgas erhitzt wird. Die Verbindung geht leicht und mit wenig lebhafter Feuererscheinung vor sich. Im lustleeren Raume geschieht sie, wenn man Zirconium und Schwefelpulver erhitzt, ohne bemerkbare Feuererscheinung. Das Schwefelzirconium ist hellbraun oder dunkel zimmtbraun. Durch den Politstahl nimmt es weder Glanz an, noch wird es compact; es leitet nicht die Elektricität und wird weder durch VVasser noch Salzsaure, noch Salpetersaure verändert. Vom kochenden Königswasser wird es sehr langsam ausgelöst. Flusspathsaure löst es mit Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas auf. Es wird nicht vom Kalihydrat ausgelöst, schmilzt man es aber damit, so erhält man Zirconerde und Schwefelkalium.

VVird Zirconium mit kohlehaltigem Kalium reduzirt, so erhält man Kohlenstoffcirconium, welches dem Ansehen nach dem Kohle freiem gleicht. Bei der Auslösung in Flussspathsäure hinterlässt es Kohle und beim Kochen mit Salzsäure entwickelt es ein Gas, welches dem aus Gusseisen ähnlich riecht. Beim Verbrennen wird ein Theil Kohle von der Erde umschlossen, welche sich gar nicht oder nur sehr schwer weise brennen lässt.

Chlorziroonlum bildet fich, wenn Ziroenium in Chlorgas gelinde erhitzt wird, wobei es fich entzündet und brennt. Man erhält eine nicht flüchtige Salzmasse. Bei den Versuchen, welche ich damit anstellte, töste sie sich nicht vollständig in VVasser auf, welches davon milchig ward. Aber dies rührte von einer Einmengung von Lust im Chlorgase her, welche Zircenerde bildete, denn das auf nassem VVege entstandene Chlorzirconium ist in VVasser lösliche

Zirconerde und ihre Zusammensetzung. Da es so schwer ist, Zirconium frei von Kohle und Feuchtigkeit zu erhalten, so habe ich zur genauen Restimming des Sauerstoffes der Zirconerde es vorgezogen, ihre Verbindung mit andern Körpern zu analysiren, und ich werde sowohl die geglückten als die nicht geglückten Verluche ansühren, da auch letztere, oft nicht ohne alles Interesse sind.

Ich wählte zuerst auf nassem Wege bereitetes Chlorzirconium (salzsaure Zirconerde), welches ich mit Saure im Ueberschuss vermischte, und bei + 600 zur vollkommnen Trockne abdampste. Es löste sich langsam, aber ohne Rückstand im Wasser auf, Kaustisches Ammoniak fällte 0,332 Grm. Zirconerde, welche, wie ich mich durch eine Gegenprobe versicherte, keine Salzsture enthielt. Aus der übrigbleibenden Flüssigkeit wurden 0,661 Grm. Chlorsilber erhalten. Bei einem andern ganz auf gleiche Weise ingestellten Versuche, erhielt ich 0,485 Grin: Zirconerde und 1,096 Grm. Chlorfilber. Diese Versucke, obgleich mit derselben Sorgfalt angestellt, stimmen micht wohl mit einander überein; der eine giebt den Sauerstoffgelialt der Zirconerde zu 11,44 und der andere zu 12,61. Ich fand dann, dass die Urstelle dies fer Abweichung darin liegt, dass diese Verbindung schwer auf einem bestimmten Punkte erhalten werden kann, weil die Zirconerde eine Verbindung mit noch weniger Salzläure giebt, die im Wasser wicht vollkommen unauslöstlich ist.

Ich hoffie dann von der Zusammensetzung des Hydrates weniger abweichende Resultate zu bekommen. Das Hydrat ward woln getroeknet und alsdammens 48 Stunden in einer Temperatur zwischen + 500 und 600 gelassen, darauf gewogen und geglüht. Ich fand beim VVagen sogleich Schwierigkeiten, und ein genaues Resultat zu erhalten, weil es sehr hygroskopisch ist, und 100 Theile der Erde wurden vereinigt gesunden mit 15,4 bis 14,72 Thi. VVasser. Die Sauerstoffmengen in diesem VVasser sind 13,69 und 13,09. Diese Zahl scheint mit der vorhergehenden verglichen ungestähr auf 13 übereinzustimmen, aber mit zu großer Abweichung, um daraus eine Mittelzahl ziehen zu können.

Welche mit Schweselsaure übersättigt, abgedunstet und darauf über einer Spirituslampe erwärmt wurde, bis dass der Ueberschüß von Schweselsaure fortgetrieben war, worauf die Masse eine Viertelstunde dang in dieser Temperatur mit der Vorsicht erhalten wurde, dass das Salz nicht glühend wurde. Das auf diese Art erhaltene Salz, ist neutrale schweselsaure Zirconerde, Es scheint in kaltem Wasser unlöslich zu seyn, löst sich aber dennoch endlich vollkommen darin auf, gleichwie gebrannter Alaun. Von warmen Wasser wird es sehr schleunig gelöst. Diese Salz

wurde mit dem Tiegel gewogen und darauf die gemogene Portion auf solgende zwei Arten analysirt: a) des Salz wurde in Wasser gelöst, mit kaustischem Ammoniak im Ueberschuse gestillt, die Erde aufs Filtrum gebracht, gewaschen, getrocknet, geglüht Die filtrirte Flüssigkeit wurde mit und gewogen. Selzsaure sauer gemacht, mit salzsaurem Baryt gefällt, der schweselsaure Baryt abgesondert und nach dem Glithen : gewogen. b) Das gewogene Salz wurde so lange in der Weisglühlitze geglüht als es noch etwas am Gewicht verlor. Am Schlusse des Glübens murde mit einem Platinlöffel hineingebrachtes kohlensaurce Ammoniak angewandt. Die Zirconerde wurde gewogen und der Verluft als Schwefelfaure angelehen. Beide Methoden gaben völlig übereinstimmende Resultate. In 6 Versuchen, wovon einer auf nassem und 5 auf trocknem Wege angestellt waren, erhielt ich 100 Theile Schwefelläure; vereinigt 75,84; 75,92; 75,80; 75,74; 75,97 und 75,85 Thl. Zirconerde. Die Mittelzahl ist 75,853 und da in diefor 19,96 Thl. Sauerstoff gefunden werden, so enthalt die Zirconerde 26,314 pr. C. Sauerstoff. Diese ik wieder das Doppelte von dem, was die Analyse des Hydrates und des salzsauren Salzes gab, aber wir werden weiterhin durch die Analyse des flusspathsauren Zirconkali finden, dass diese Zahl die wahre ist. Die Zirconerde besteht solglich aus:

> Zirconium . 73,686 . 100,000 Sauerstoff . 26,314 . 35,697

Es bleibt nun noch die Anzahl der Sauerstessateme, in der Zirconerde zu bestimmen übrig. Diese ist

weit weniger leicht zu finden, als bei den elektronegativen Oxyden, deren Sättigungskapacität gewöhnlich genau das ist, was ein Atom Sanerstoff wiegt im Vergleich mit dem Gewicht des elektronagativen Oxydes (der Saure). Um dieser bei der Zirconerde naher auf die Spur zu kommen, analysirte ich das slussspathsaure Zirconkali. Ich erhielt im Ansang einige abweichende Resultate, worauf ich bemerkte, das diefe Erde zwei solcher Salze giebt, von welchen man das eine bekommt, wenn flussspathsaure Zirconerde in eine Auflölung von flussspathlaurem Keli getröpfelt wird, ohne letzteres voliständig auszufällen, und des andere, wenn man in ningekehrter Ordnung flusespathsaures Kali in eine Auslösung von flussspathsaurer Zirconerde tröpfelt, ohne diele vollständig auszu-Tällen. Beide Salze find ein wenig löslich in Wasser, so dass der Niederschlag, welcher sich zuerst gebildet hat, verschwindet, bis die Flüssigkeit sich völlig damit gesättigt hat. Im kochenden VV affer lösen sie sich in größerer Menge auf, als im kelten, und krystallisiren daraus beim Erkalten, aber noch besser beim Abdunsten. Die Krystalle sind klein, körnig und unregelmälsig; sie enthalten kein chemisch gebundenes Wasser und können geglüht werden, ohne dass sie fich zersetzen, wenn es in einem Gefässe geschieht, wo die Flusspathsäure, weder Wasser noch Kieselerde antrifft.

Sie wurden auf zwei Arten analysirt: a) das Salz wurde mit Schwefelsaure zersetzt, und nach Verjagung der Flusspathsaure die Masse in VVasser gelöst, mit Ammoniak im Ueberschuss gefällt und die Erde abgeschieden und gewogen. Die ammoniakalische

Pitisigkeit und das Waschwasser wurden zur Trockneverdampst und das Salz mit der gewöhnlichen Vorsicht gegläht, die dass ein schweselsaures Kali ohne
silen Ueberschuss von Säure übrig blieb. b) das Salz
wurde mit Schweselsaure zersetzt und nach Verjagung der Flussspathläure auch der Ueberschuss von
Schweselsaure verdampst, worauf man das Salz glühte,
bis dass nur ein Gemisch von schweselsaurem Kali und
Zirconerde übrig blieb. Das Salz wurde durch Auskochen von der Erde getremtt, beide gewaschen und
für sich gehörig geglüht. Beide Analysen gaben das
unmliche Resultat, aber die letzte Methode was west
beichter mit völliger Genauigkeit zu bewerkstelligen.

A. 100 Theile des Salzes, welches mit überschüssigen Zusatz von flussspathsauren Kali gefällt war, gaben 75,4 Thl. schwefelsaures Kali = 40,76 Thl. Kali und 36,8 Thl. Zirconerde.

B. 100 Thi des Salzes, weiches mit Ueberschuß von flusspathsaurer Zirconerde gefällt war, geben 59,4 Thi. Schweselsaures Kali und 43,4 Thi. Zirconerde. 100 Theile des nämlichen Salzes, zugleich abgewogen, mit 600 Thi. Bleioxyd gemischt und erhitzt verloren 1,2 Gewiehtstheile an sortgegangenen Wasser. Diese Salze besten also aus:

P) Hierin ist etwas. Decrepitations wasfer mit eingerechnet, welches nicht besonders bestimmt wurde.

Obgleich diese beiden Analysen kleine Abweit chungen zeigen, welche bei der Zerlegung der slussspathsauren Doppelsalze schwerer zu vermeiden sinds
als in anderen Fallen, so find sie gleichwohl genau
genug, um ausser allem Zweisel zu setzen, das in
dem ersten, der Sauerstoff der Zirconerde das 1½ fache und in dem letzteren das zweisache des Kalis
ist, gleichwie die Menge der Flussspathsaure in beiden so groß ist, dass, wenn man diese als eine Sauerstoffsaure betrachtet, ihr Sauerstoff gleich dem der
Basen ist, wodurch dann bewiesen wird, dass der
durch die Analyse der schweselsauren Salze erhaltene
Sauerstoffgehalt richtig ist.

Das hier erhaltene Multiplum mit 1½ ist ungewöhnlich. Bevor ich annehmen konnte, in diesem Fall nicht irre geführt zu seyn, beschloß ich, zu untersuchen, wie sich andere drei atomige Basen in diesem Fall verhalten; denn offenbar deutet dieses Multiplum auf 5. Atome Sauerstoff hin.

Flussspathsaures Eisenoxyd-Kali. Ich löste Eisenoxyd in Flusspathsaure auf und vermischte die Auslösung, ohne das Oxyd vollständig auszusällen, mit slussspathsaurem Kali. Der erhaltene Niederschlag, wurde mit der Phülsigkeit gekocht, um sicher zu seyn, dass er sich völlig mit dem Eisensalze gesättigt habe, und nach dem Erkalten in einem krystallinischen Zustand erhalten. Er wurde mit Schwefelsaure zersetzt, die Flussspathsaure abgeraucht, die saure Salzmasse in VVasser gelöst, und mit kaustischem Ammoniak gesällt. Das Eisenoxyd gewaschen und geglüht wog 34,7 p.C. Die Flüssigkeit und das VVaschwasser hinterließen 75,44 p.C. schwefelsaures Kali

40,8 Kali. Hier ist wieder der Sauerstoff des Eifenoxydes das Andershalbsache des Kalis und die Zufammensetzung des Salzes ist:

	gefunden			berechnet		
Kali .	•	40,8	•	•	41,73	
Eisenoxyd	•	34.7	•	•	34,61	
Flufsspathia	îre	24.5	•		23,66	

Flusspathsaures Thonerde-Kali. Es wurde mit der nämlichen Vorsicht bereitet, dass die Flüssigkeit, aus welcher der Niederschlag gebildet war, einen Ueberschlus von slussspathsaurer Thonerde enthielt. Es wurde auf ganz gleiche Art analysirt und gab ein durchaus ähnliches Resultat, nämlich:

		efunden		berechnet
Kali	•	48,73	•	47,36
Thonerde	•	26,85	•	25,80
Flussspathsaure		24,42 *)	• .	26,84

Diese Versuche zeigen solglich, dass das Multiplum mit 1½ wirklich bei denjenigen Basen Statt sindet, welche 3 Atome Sauerstoff enthalten und ich
glanbe, daraus schließen zu können, dass die Zirconerde ebenfalle 3 Atome Sauerstoff enthält und dass
der letztgenannte Umstand gerade die Ursache von

worden, wobei etwas Flussspathsure mit dem Decrepitationswasser sortging. Das Resultat ist so deutlich, dass ich
eine Wiederholung sür überslüssig ansehe. Aus dem, was
ich in dem ersten Theil dieser Abhandlung angeführt habe,
findet man, dass, wenn bei Bereitung dieser Salze stusspathsaures Kali im Ueberschuss ist, die Basen gleiche SauerRossmengen enthalten.

dem Verbindungsverhältnis ist, nach welchem siest der Sanerstoff der Zirconerde zu dem des Kali verhält wie 3: 2 d. h., dass die Verbindung von jedem einen Atomen enthält. Ein Atom Zirconium wiegt folglich 840,08 und ein Atom Zirconerde: 1140,08; und ihr Symbol ist Zr.

Obgleich aus den Versuchen, welche wir über die Zusammensetzung der Zircone und Hyazinthe haben, sich mit ziemlicher Sicherheit berechnen läst, dass sich darin die Menge des Sauerstoffs der Zirconerde und der Kieselerde gleich sind, so glaubte ich doch, dieser Gegenstand verdiene eine Untersuchung, mit besondrer Rücksicht auf einen hohen Grad von Genauigkeit.

Ich wählte zu diesem Versuche Hyazinthe. von Expailly, welche, ehe ich sie aussuchte, geglüht wurden, worauf ich bloss die farblosen und fleckentreien auswählte. Sie wurden in einem Chalcedonmörser gepülvert und das feinste abgeschlemmt. Ich versuchte zuerst das Pulver mit Flusspathsture zn. zersetzen, aber selbst nach Stägiger Digestion, liste die Flusspathläure nicht das Mindeste aufgelöst und die saure Flüssigkeit liese sich ohne Rückstand verdampfen. Hierdurch bekam man den Vortheil, diejenige Kielelerde ausziehen zu können, welche wome Mörser abgerieben war, und die sich mit Leichtigkeit in der Saure aufläste. Die hierzu angewan Saure war nicht rauchend, aber so stark, dass sie scharf sauer rech. Ich erwähne dieses, da es wohl möglich seyn könnte, dass die höchst concentrirte Saure vermögend wäre, das Zirconpulver anzugrei-

fen. - Durch Kochen mit concentrirler Schwefel-Since wird das Zirconpulyer zwar zersetzt, aber nur schwierig und unvollständig, so dass diese Methede nicht empfehlen werden kaun. Die hauptstablichte Schwierigkeit bei der Analyse des Zircons liegt in dem Umstande, dass er durch Glühen mit kohlensaurem Kali nicht vollständig zersetzt werden kann, und dass kaustisches Kali dagegen sehr viele Schwierigkeiten mit sich führt, welche die Genauigkeit des Resultates beeinträchtigen; es schmilzt, es entweicht Wasser mit Kochen und Aufbithen, die Masse spritzt, der Tiegel wird angegriffen, selbst wenn er von Silber ist, n. s. w. Ich versuchte eine andere Art, die meine Erwartung übertraf. Das geglühte und gewogene Zirconpulver wurde genan mit 3 mal seines Gewichtes fein geriebenen kohlensauren Natrons vermischt, und so in den Tiegel eingepackt, date in der Mitte eine Vertiefung gelassen wurde. Die Malle wurde eine Viertelftunde lang gelinde geglüht; ohne dals sie ins Schmelzen kam. Sie wurde hierauf erkalten gelassen und in die Vertiefung ein Theil Natronhydrat eingelegt, und der Tiegel hierauf wieder langtam erhitzt, das Natronltydrat wurde allmäha. lig in die poröle Salzmasse eingelogen und liels sein Wasser ohne alles Aufblähen und Spritzen entweichen. Die Masse wurde eine halbe Stunde lang weißglühend gelialten. Die geschmolzene Masse war nach dem Erkalten ungefärbt und der Platintiegel nicht migegriffen. Sie wurde mit Salzsture behandelt, eingetrocknet, mit concentrirter Salzläure angesenchtet und so bedeckt zwei Stunden lang stehen gelassen, worens die Salumalle in Waller aufgelöst und filtrirt

wurde, und von i Grm. geglühten Zirconpulver 0,398 Grm. Kielelerde hinterliels. Aus der Flüssigkeit wurde durch Ammoniak 0,608 Grm. Zirconerde gefallt, die nach dem Glühen weise war. Die Kieldlerde wurde mit Flussspathsaure übergossen, mit der fie sich sehr stark erhitzte, und hinterließ nach Digestion von einigen Stunden ein Pulver unaufgelöß, welches deutlich zu erkennendes unzersetztes Zirconpulver war. Es wog 0,068 Grm., die folglich von dem angewandten i,00 Grm. abgezogen, für zersetzten Zircon 0,932 Grm. übrig lassen. Die Auflösung der Kieselerde in Flusspathläure wurde mit Schweselläure versetzt und bis zur Verjagung aller Flusspathsaure abgedampft; der Rückstand wurde hierauf in Wasser gelöst und mit kaustischem Ammoniak gefällt; er gab Zirconerde, welche geglüht 0,045 Grm. wog und welche davon herrührte, dass nach dem Eintrocknen (der gelatinirten Masse, der Theil der Zirconerde, welcher seine Saure verloren hatte, nicht wieder von der Salzsaure aufgenommen wurde. Das Gewicht der Kieselerde war folglich 0,285 Grm. Die Zirconerde wurde in concentrirter Schwefellaure aufgelost und hinterlies Kielelerde in gelatinosen Klumpen, welche nach dem Auswalchen und Glühen 0,027 Grm. wog. Die Auflölung der Zirconerde in Schwefellaure wurde in kohlensaures Ammoniak getröpfelt, wovon die Erde ohne den geringsten Rückstand auf-Kein Reagenz entdeckte übrigens in gelöst wurde. der Flüssigkeit, woraus die Zirconerde anfangs gefällt war, irgend eine andere fremde Materie. 0,932 Thl. zersetzten Zircons hatten gegeben 0,312 Grm. Kiesel-Annal, d. Physik: B. 80. St. 2. J. 1825. St. 6:

oder 0,006 Grm. Mehr als das analysiste Pulver wog. Der Versuch wurde deshalb noch einmal wiederholt. Das Zirconpulver wurde nun vollständig zersetzt, die procentischen Resultate blieben dieselben, so wie auch die Gewichtsvermehrung, welche folglich kein solcher Beobachtungssehler war, dem zuvor gekommen werden konnte. Diese Vermehrung des Gewichtes sindet ebenfalls bei allen Analysen von thonhaltigen Mineralien Statt, wenn sie mit seuersestem Alkali behandelt werden müssen, woraus ich schließe, dass dieser Umstand von einem geringen Gehalte des Alkalis herrührt, welches sich chemisch mit der Erde verbindet, so dass es nicht mehr ausgewaschen werden kann).

Nach den angeführten Versuchen besteht der Zircon aus:

	1	gefunder	1			berechnet
Kiefelerde Zirconerde	•	33,48 67,16	•	Sauerstof	- •	- 133,59 - 66,41
١	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	100,64			,	100,00

die Formel für die Zusammensetzung des Zircons ist also: Zr Si oder Zr S.

*) Ich setze das Auswaschen mit kochend heisem Wasser so lange sort, bis dass eine Portion des Durchgelausenen, auf einem Platinspatel verdampst, keinen Flecken mehr hinterläst. Dem Umstande, dass das Waschwasser bisweilen an der Seite des Filtrums und nicht durch die Spitze desselben läust, welche dabei nicht ausgewaschen wird, wird dadurch vorgebeugt, dass man mittelst der Spritzstasche hier und da vom Grunde aus aufrührt. Ich führe diess als einen Beweis an, dass nicht Mangel an Auswaschen die Gewichtsvermehrung bewirkte.

Einige Eigenschaften der Zirconerde. Im Verlauf dieser Versuche habe ich einige zuvor entweder gar nicht oder blos unvollständig bekannte Eigenschaften bei der Zirconerde aufgesunden, welche, obgleich sie nicht im Zusammenhang mit den Flusespathsaure-Verbindungen stehen, ich doch erwähnen zu müssen glaube, in Verbindung mit dem, was ich schon Neues über diese Erde anführte.

Ich werde zuerst die Verschiedenheiten erwähnen. welche zwischen meinen und Chevreuls Angaben über diese Erde Statt finden. Bei meinen Versuchen zur Vergleichung der Eigenschaften der sogenannten Thorerde mit den der Zirconerde *) hatte ich gefunden, dass die letztere aus ihren Auflösungen in Säuren durch Kochen gefällt werden konnte, welches aber night in Chevreul's Versuchen Statt fand. Chevreul's Angabe ist in diesem Falle die richtigere und ich muse mich über meine eigene erklären. Ich hatte gefunden, dass die Zirconerde aus ihren Auflösungen vom schwefelsauren Kali gefällt wird und dadurch vom Eisen befreit werden kann, welches dieser sonst hartnäckig anhängt; auf diese Weise hatte ich alle diejenige Zirconerde abgeschieden, welche zu meinen Versuchen angewandt war; mit dieser trifft wirklich alles ein, was ich an dieser Stelle über die Zirconerde angegeben habe, und sie verhält sich in vielen Fällen wie eine andere Erde, bis dass sie durch Kochen mit kaustischem Kali von der anhängenden Schwefel. saure befreit worden ist. Obgleich die Fortsetzung des eigentlichen Planes dieser Untersuchung mich ver-

^{*)} Afhandl. 1 Fysik, Kemi och Mineral. V. 86.

hinderte, die Natur dieses Niederschlages vollständig auseinander zu setzen, so werde ich gleichwohl anführen, was ich darüber erfahren habe.

Wird eine neutrale Auflösung von Zirconerde mit Krystallen von schwefelsaurem Kali vermengt, so wird der Zirconerdegehalt vollkommen ausgefällt, sobald die Flüssigkeit sich völlig mit schwefelsaurem Kali gesättigt hat. Diese Fällung gründet sich auf die Neigung des schwefelsauren Kalis sauer zu werden, wobei das Gefällte eine basische Verbindung wird. Ent- hielt die Flüssigkeit, welcher das schwefelsaure Kali hinzugesetzt wurde, einen Ueberschuss von Säure, so bleibt eine diesem Ueberschuss entsprechende Menge Zirconerde in der Auflösung zurück. Beim Auswaschen des Gefällten löst sich ein Theil davon auf und das Durchgehende wird wieder getrübt, wenn es wieder in die saure Flüssigkeit fällt, welche zuerst durchging. Der Niederschlag ist nach unbedeutendem Auswaschen in Säuren auflöelich; wenn man ihn aber völlig ausgewalchen oder gekocht hat, so wird er fak unlöslich und erfordert große Mengen von concentrirter Säure um aufgelöst zu werden. Wird er geglüht, so verliert er Wasser und Schwefelsaure, aber er wird unlöslich in kochender Schwefelfäure und wird durch Glühen mit kaustischem Alkali nur sehr unvollkommen wieder löslich. Durch Schmelzen mit saurem schwefelsaurem Kali im großen Ueberschus wird er wieder löslich erhalten. Ist die Menge des sauren Salzes gerade hinreichend, die Erde in glühendem Fluss aufzulösen, so löst das Wasser aus der erstarrten Masse blos saures schwefelsaures Kali auf und hinterläset die Erde in demselben Zustande, wo-

rin sie aus ihren sauren Auflösungen durch schweselsaures Kali gefällt wird und die Flüssigkeit enthält keine Zirconerde oder nur eine Spur von derselben. Dieses Salz, im feuchten Zustande, wird nicht vollkommen zersetzt, weder vom kaustischen Ammoniak, noch vom kohlensauren Kali. Es wird vom kohlensauren Ammoniak gelöst, aber beim Kochen wiederum mit unveränderten Eigenschaften gefällt. Es wird außerdem bei allen Gelegenheiten gebildet, wo man zu einer kochenden Auflösung von Zirconerde, welche Schwefelsaure enthält, ein Kalifalz, oder umgekehrt, zu kalihaltigen Lösungen Schwefelsaure oder ein schwefelsaures Salz hinzusetzt. Es ist löslicher in einer warmen sauren Flüssigkeit, als in einer kalten; erstere setzt deslialb beim Verdampsen noch eine Portion ab.

Einige unvollständige analytische Versuche mitdiesem Körper, so wie er nach dem Kochen und Auswaschen erhalten wird, schienen gezeigt zu haben, dass er ein basisch schwefelsaures Salz sey, in welchem die Schwefelsaure 6 mal so viel Basis ausnimmt, als in dem neutralen Salze. Er enthält zugleich Kali, aber, in so geringer Menge, dass ich dasselbe als völlig unwesentlich betrachten würde, wenn man eine mit diesem analoge Verbindung von schwefelsaurem Natron hervotbringen könnte. Aber dieses fällt die Zirconerde weder kalt noch kochend; schwefelsaures Ammoniak erzeugt zuweilen etwas Aehnliches wie das Kalifalz, welches aber so auflöslich in Säuren und reinem Wasser ist, dass es oft nicht gelingt, ihn zu erhalten. Die analytischen Versuche damit wurden auf folgende Art angestellt: der gekochte und

ausgewaschene Niederschlag wurde feucht mit Natronhydrat vermischt, damit zur Trockne verdampst und geschmolzen. Die Salzmasse wurde im Wasser gelöst und die Erde aufs Filtrum gebracht. Die alkalische Flüssigkeit wurde mit Salzsäure übersättigt und mit salzsaurem Baryt gefällt, um die Menge der Schwefelsaure zu bestimmen. Der Ueberschuss von Baryterde wurde mit oxalfaurem Ammeniak gefällt, worauf das Salz eingedampft und geglüht wurde, bis alles salzsaure Ammoniak verjagt war. Hierauf ward es in Wasser gelöst, mit salzsaurem Platin gefällt und langsam zur Krystallisation verdunstet. Die Salzmasse wurde in Alcohol aufgelöst, welcher eine sehr geringe Spur von salzsaurem Kali-Platin zurückließ. In einem anderen Versuche wurde der noch feuchte Niederschlag in kochender concentrirter Schwefelsaure gelöst, mit Wasser vermischt und die Erde mit kaustischem Ammoniak ausgefällt. Die siltrirte Flüssigkeit abgeraucht und geglüht, gab wiederum nur Spuren von schwefelsaurem Kali. Aber die eigentliche Natur dieser Verbindung und das, was hauptsächlich die Schwerlöslichkeit desselben bestimmt, haben diese Versuche nicht dargethan.

Schwefelsaure Zirconerde wird in mehreren ungleichen Sättigungsgraden erhalten. Das neutrale Salz
krystallisirt, besonders wenn man der Auslösung freie
Schwefelsaure hinzusetzt, in welcher es schwerlöslicher ist, als im Wasser, wodurch das Salz in dem
Maasse anschießt, als die Säure concentrirter wird.
Die Krystalle kann man mit Spiritus waschen, ohne
dass sie dadurch zersetzt werden. VVenn aber die
Lösung des Salzes in VVasser mit Alkohol vermischt

wird, so entsteht ein Niederschlag, welcher ein Gemenge ist von neutralem und basischem Salze; die Menge des letzteren vermehrt sich bei sortgesetztem VVaschen mit Spiritus.

Wenn neutrale schweselsaure Zirconerde mit Zirconerdehydrat oder mit etwas kaustischem Alkali vermischt wird, so entsteht ein im Wasser lösliches bafisches Salz, welches beim Verdunsten zu einer Gummi ähnlichen Masse eintrocknet, die am Ende weiss und undurchsichtig wird. Wird sie erhitzt, so entweicht Wasser mit Aufblähen, gerade so wie beim Brennen von Alaun. Wenn eine Auslösung dieses Salzes in Wasser, mit mehr Wasser vermischt wird, so trübt sie sich nach einigen Augenblicken und setzt einen weisen Niederschlag ab, welcher gleichfalls ein basisches Salz ist, aber mit weniger Schweselsaure so dass die Verdünnung mit Wasser dieses Salz dem neutralen Zustande wieder näher bringt.

In einem Versuche eine concentrirte Austösung dieses Salzes zu analysiren, welche solglich so wenig als möglich neutrales Salz enthielt, bekam ich durch Fällung mit Ammeniak 0,594 Grm. Zirconerde und aus der siltrirten Flüssigkeit mittelst salzsanven Baryta 1,196 Grm. schweselsaures Baryt. Diese Gewichte entsprechen 100 Thl. Schweselsaure und 145 Thl. Zirconerde, oder nahe doppelt so viel, wie in dem neutralen Salze, in welchem Fall der Sauerstoff der Säure das Anderthalbsache des Sauerstoffes der Erde wäre.

Das im Wasser unlösliche basisch schweselsaure Salz wird sehr leicht erhalten, wenn man die Auslösung des neutralen mit Alkohol sällt, und den Niederschlag ansange mit VVeingeist und hernach mit VVasser auswäscht. Es wurde auf die Art analysirt, dass das seuchte Salz in Salzsaure ausgelöst und zuerst mit kaustischem Ammoniak und sodann mit salzsaurem Baryt gefällt wurde; dieses gab gegen 0,5
Grm. Zirconerde, 0,636 Grm. schweselsauren Baryt,
welches entspricht 100 Thl. Schweselsaure und 228,52
Thl. Zirconerde, in welchem Fall die Säure mit 3 mal
so vieler Basis, als im neutralen Salze, gesättigt ist.
Die Zusammensetzung der schweselsauren Salze ist
also solgende:

neutrales Salz:

Schwesessure 56,92 — 100,000 . . 3 At.

Zirconerde 43,08 — 75,853 · · 1

erstes basisches Salz:

Schwefelsture 39,73 — 100,000 . . 3 At.

Zirconerde 60,27 — 151,716 · · 2 -

zweites basisches Salz:

Schwefeisaure 30,53 — 100,000 . . 1 At.

Zirconerde 69.47 — 227.58 · · I -

Salpetersaure Zirconerde ist ebenfalls ein im Wasser lösliches basisches Salz. Wenn salpetersaure Zirconerde eingetrocknet und hierauf in Wasser aufgelöst wird, kann man sehr viel Ammoniak hinzusetzen, ehe ein bleibender Niederschlag entsteht.

Dass es der nämliche Fall ist mit dem salzsauren Salze haben wir zuvor gesehen, eben so ist es aus der angesührten Analyse klar, dass dieses lösliche bahiche Salz hestelt aus einem Atomen Chlorzirconium vereinigt mit einem Atomen Zirconerde. Das neutrale Salz, d. i. das auf nassem VV ege bereitete Chlor-

zirconium krystallisirt, aber die Krystalle verwittern bei + 50°, wobei sie die Hälfte ihres Wassers verlieren, weiss und undurchsichtig werden. Sie sind sehr schwerlöslich in concentrirter Salzsaure; darauf gründete Chevreul eine Methode eisenfreie Zirconerde darzustellen, welche darin besteht, dass man das salzsaure Salz mit Salzsaure wäscht, welche das Eisenoxyd fortnimmt. Aber dieses Waschen geht sehr langsam, und als analytische Methode kann sie nicht angewandt werden, weil die Säure viel Zirconerde fortnimmt Wenn eine Lölung von balisch salzsaurer Zirconerde in Waller gekocht wird, so fangt sie nach einer Weile an trübe zu werden, und nach einem Stundenlangen Kochen hat sie den größten Theil der Zirconerde in Form eines noch mehr basischen Salzes abgesetzt. Dieses ist gelatinës und durchscheinend, schwer auf dem Filtrum zu sammeln, dessen Poren es verstopft, und ist nach dem Trocknen glasartig. Ich habe es nicht analysirt.

Wenn eine Auflösung von Zirconerde in eine Auflösung von Bicarbonat, von Kali oder Natron eingetröpfelt wird, so wird die Zirconerde vollkommen und schnell aufgelöst. Wird bereite gefällte kohlensaure Zirconerde mit einer Auflösung des Bicarbonats vermischt, so löst sie sich sehr langsam auf. Zirconerdehydrat wird durchaus nicht gelöst. Wenn die Lösung gekocht wird, so dass sich das Bicarbonat in Carbonat verwandelt, so wird ein Theil der Zirconerde in Form von Hydrat gefällt. Das was noch in dem Carbonat aufgelöst zurückgeblieben ist, wird gefällt, wenn man die Flüssigkeit mit einer Ausschung von Salmiak vermischt und hierauf kocht. Ein Theil

der Zirconerde ist folglich in der überschüstigen Kohlensaure des Bicarbonats aufgelöst, und der andere im Carbonat. Was in der Kohlensaure aufgelöst ist, kann durch Ammoniak gesällt werden, obgleich weniger vollständig als durchs Kochen.

Kohlensaures Ammoniak löst das Zirconerdehydret auserst schwer und unvollkommen auf. Kohlensaure Zirconerde wird leichter gelöst und am leichtesten geschieht es, wenn eine Auslösung von Ziroonerde nach und nach in kleinen Portionen, und unter beständigem Umrühren in eine Auflösung von kohlensaurem Ammoniak getröpfelt wird. Ist ein unbedeutenderer Theil der Erde einmal niedergefallen, ohne sich durch Umrühren sogleich wieder aufzulösen, so können dann mehrere Stunden vergehen, bevor er fich wieder auflöst. Beim Kochen wird die Erde in Form von Hydrat gefällt. War sie im Bicarbonat vom Ammoniak aufgelöst, so wird das Niedergeschlägene weiß; im andern Falle fängt die Flüssigkeit damit an zu gelatiniren und die Erde in halbdurchlichtigen Klumpen abzusetzen. In beiden Fällen ist alles Kohlensauregas vertrieben und der Niederschlag blos Hydrat. Bevor alles Ammoniak vertrieben ist, ist die Erde vollkommen ausgefällt, und die Fhisfigkeit nimmt bei fortgesetztem Kochen nicht das Mindeste von derselben auf, so wie es der Fall mit Beryllerde und mit Yttererde ist. Man kann sich nicht mit Vortheil dieser Löslichkeit in kohlensaurem Ammoniak bedienen um Zirconerde von Eisenexyd und anderen Erdarten su reinigen.

Zirconerdehydrat, kalt gefällt mit kaustischem Alkali und gewaschen mit kaltem Wasser, wird leicht Zirconerde; wenn aber das Hydrat gekocht oder mit kochendem VValler gewaschen wird, so bedarf es des Kochens oder wenigstens einer länger fortgesetzten Digestion, mit concentrirten Sänren, um aufgelöst zu werden. Aus dem, was in den vorhergehenden Verfuchen angesührt ist, sindet man, dass die Erde amal den Sauerstoff des VVallers enthält, gleich wie es der Fall mit dem Eisenoxydhydrat ist. Es besteht aus:

Zirkonerde 87,11 — 100,000 · · 2 At. Wasser 12,89 — 14,793 · · 3 •

Das Zirconerdehydrat wird, wie es schon Humphry Davy bemerkt hat, mit einer Feuererscheinung zersetzt, welches, wenn das Hydrat rein und von hygroskopischer Feuchtigkeit frei ist, eher eintritt, als das umgebende Mittel die Glühhritze erreicht. Diese Feuererscheinung gehört gleichwohl nicht dem Fortgange des VVassers an. Als ich das Hydrat lange einer höheren, zu seinem Verglimmen unzureichenden Temperatur aussetzte; glückte es mir das VVasser zu vertreiben, so dass davon nicht völlig ein Procent vom Gewicht des Hydrates übrig blieb, und als es hernach einer stärkern Hitze ausgesetzt wurde, zeigte sich die Feuererscheinung eben so lebhaft als vor Vertreibung des VVassers.

Zirconerde von Eisenoxyd zu besteien ist eine schwere Aufgabe. Chevreul's Versahren habe ieh schon angesührt. Dubois und Silveira schreiben vor, das Hydrat mit Oxalsaure zu fällen, welche das Eisenoxyd mit Zurücklassung der Zirconerde auslöst. Ich habe mich des oben angesührten Versahrens bedient: die Erde aus ihrer neutralen Auslösung mit

schwefelsaurem Kali zu fällen, wobei das Eisen in der Auflösung zurückbleibt. Ein anderes Verfahren, dessen ich mich auch zu analytischen Versuchen bediente, ist: die gefällte eisenhaltige Erde in Weinsäure zu lösen, mit Ammoniak zu übersättigen, welches keines von beiden fällt, und das Eisen mit Hydrothion-Ammoniak zu fällen. Die Flüssigkeit wird in einem verschlossenen Gefässe an einen warmen Ort gestellt bis sie klar und rein gelb geworden; das Klare wird abgegossen und der Niederschlag auf ein Filtrum gebracht, wo er einige Mal mit Wasser gewaschen wird, das mit Hydrothion - Ammoniak vermischt ist. VVird das Auswaschen lange fortgesetzt, so fängt das Durchgehende an grün zu werden. Die filtrirte Flüssigkeit wird zur Trockne verdunstet, die trockne Masse geglüht und Zirconerde bleibt zurück; die Kohle breunt ganz leicht fort. Das Schwefeleisen wird durch Auflösen in Königswasser in Oxyd verwandelt, gefällt und gewogen. - Noch ein anderes Verfahren um eifenfreie Zirconerde zu erhalten, ist: das gekochte Hydrat eine Weile mit Salzsaure zu digeriren, und alsdann das Aufgelöste davon abzufiltriren. Der größte Theil der Zirconerde bleibt ungelößt und wird hernach durch länger fortgeletzte Digestion mit Säure aufgelöst. Der Beweis für die Befreiung der Zirconerde von Eisen ist, dass ihre Farbe durch Hydrothion-Alkali nicht verändert wird.

Die beste Methode, der geglühten Zironerde ihre Löslichkeit wiederzugeben, ist, wie ich gesunden habe: dieselbe zu seinem Pulver zu zerreiben und dannmit concentrirter Schweselsaure zu vermischen, welche zuvor mit gleichem Gewicht an Wasser verdünnt ist. Sie wird damit einige Stunden digerirt bei einer so starken Hitze, als sie, ohne beim Kochen umhergeworfen zu werden, erträgt, und nachdem das VVasser verdampst ist, wird die überschüsige Schweselsaure bei einer noch stärkern Hitze abgeraucht. VVenn die Masse nicht mehr raucht, wird sie erkaltet und dann im warmen VVasser aufgelöst.

Zusatz über die Thorerde. Ich will hier noch eines Gegenstandes erwähnen, der zwar nicht in unmittelbarer Beziehung mit der Geschichte der Flussspathsaure sieht, welcher aber im Zusammenhang mit dem, was ich so eben angeführt habe, der Zweck meiner Untersuchungen gewesen ist.

Bei den analytischen Versuchen, welche ich in den Jahren 1814 und 1815 anstellte, mit einigen bei Finbo in der Nähe von Fahlun vorkommenden Verbindungen von Flussspathkaure mit Ceroxyd und Yttererde, hatte ich eine neue Erde zu finden geglanbt, welche den Namen Thorerde erhielt, und welche ich, obgleich die geringe Menge, die ich davon besass (kaum 0,5 Grm.) keine ausführliche Untersuchung zuliels, in den Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineralogie V. St. S. 76 beschrieben habe, wo ich sie mit der Zircenerde verglich, welcher sie am meisten zu gleichen schien. Ich habe noch immer geargwöhnt, dass diese Erde eine Verbindung von Zirconerde mit irgend einer feuersesten Saure sey *), worauf sie jedoch nicht geprüft wurde und ich glaubte daher, dass dieser Gegenstand nun eine nähere Untersuchung Ich hatte noch von dem ersten Versuche

^{*)} Jahresbericht der K. Akadem. 1822. p. 40.

einige Centigramme dieser Erde übrig, mit welcha ich von Neuem die Verbindungen der Zirconerde ver glich; aber sie zeigten sich bestimmt verschieden. Un eine genaue Prüfung anstellen zu können, opferte ich eine Stufe aus meiner Mineraliensammlung auf, welche die einzige war, von welcher ich wusste das ich diese Erde darin finden würde; sie wurde mit Schwefelsaure bis zur Vertreibung der Flussspathsaure zersetzt, und da ich nicht glaubte Ceroxyd und Eisenoxyd besonders abscheiden zu müssen, so wurde die Auflösung neutralisirt und dann gekocht, wodurch eine bedeutende Menge einer der Thorerde ähnliche Materie niederfiel. Aber dieser Niederschlag enthielt offenbar Cerium. Er wurde deshalb in Salzfäure aufgelöft, was fehr schwierig geschah, das Ceroxyd wurde mit schwefelsaurem Kali ausgefällt, worauf die Flüssigkeit wieder neutralisirt, und gekocht wurde. Nun fiel eine geringe Quantität einer weißen Erde nieder, welche, aufs Filtrum genommen und weiter behandelt, für phosphorsaures Eisenoxyd erkannt wurde. Als die übrige Flüssigkeit mit der Auflösung der Yttererde vermischt und gekocht wurde, so fiel eine neue Portion nieder, welche alle Eigenschaften von Thorerde hatte, aber phosphorsaure Yttererde war. Die geringe Menge, welche noch von der früheren Thorerde übrig war, gab vor dem Löthrehre ihren Gehalt an Phosphorsaure zu erkennen, wodurch es bald dargethan wurde, dass die Thorerde nichts anders war, als phosphorsaure Yttererde, was vielleicht meiner Aufmerksamkeit nicht entgangen seyn würde, wenn die Löthrehrprobe zur Entdeckung der Phosphorsaure bei Anstellung der früheren Versuche bekannt gewesen wäre. Da ich schon

bei Beschreibung der Thorerde die Aufmerksamkeit auf die Aehnlichkeit richtete, welche sie in vieler Hinsicht mit phosphorsaurem Eisenoxyd hat, so ist es wahrscheinlich, dass, wenn bei den Analysen, in welchen sie erhalten wurde, das Eisenoxyd nicht zuvor abgeschieden und die Phosphorsaure nicht bloss an die Yttererde gebunden worden wäre, sie sich eben so gut wie jetzt in Verbindung mit Eisenoxyd, zu erkennen gegeben haben würde, ohne dass sie besonders gesucht zu werden brauchte, worauf ich damals nicht bedacht war. - Das Resultat dieser Untersuchung ist folglich gewesen, dass das, was ich unter dem Namen Thorerde beschrieb, nichts anders ist, als basisch phosphorsaure Yttererde, aus welcher weder kaustisches noch kohlensaures Ammoniak die Phosphorsaure auszuziehen vermag, und welche folglich bei den Fällungen mit diesem Alkali Charaktere behält, welche sie von der reinen Yttererde unterscheiden, z. B. dass sie in Schwefelläure in Ueberschuss ein krystallisirtes Salz giebt, dessen Krystalle durch reines Wasser zersetzt, und mit Beibehaltung ihrer Form milchweiß und undurchsichtig werden. Man sieht nun leicht ein, dals, während sich schwefelsaure Yttererde auflöst, die phosphorsaure zurückbleibt.

F. Flussspathsaure Wolframsaure und deren Verbindungen mit Salzbasen.

Die Flusspathsaure hat eine sehr schwache Verwandtschaft zur VVolsramsaure. Vermischt man wasserhaltige VVolsramsaure mit Flusspathsaure, so zerfällt sie zu einer gelben Milch, welche von vielem Wasser gelöst wird. Die geglühte Säure wird wenig von Flusspathsaure gelöst. Verdunstet man die Auflösung in einer gelinden VVärme, so erhält man eine syrupsähnliche gelbe Masse, welche hernach Risse bekommt, Säure verliert und grünlich wird. Mit VVasser übergossen wird sie davon milchig, eine saure Masse wird aufgelöst und das Meiste der Säure bleibt nngelöst. Sie enthält gleichwohl in diesem Zustand Flusspathsäure, welche sie hartnäckig behält und welche erst beim Glühen, in Berührung mit einer Atmosphäre von Ammoniak, völlig weggeht. Ich habe nicht sinden können, dass etwas VVolframsäure mit der Flusspathsäure verstüchtigt werde.

VVenn eine Löhung von flusspathlaurer VVolframsaure mit einer Salzbase gesättigt wird, so entstehen eigenthümliche Salze, deren Zusammensetzung
aber nicht der der vorhergekenden gleicht. Diese
Salze werden auch erhalten, wenn ein wolframsaures
Salz mit Flusspathsaure vereinigt wird. Ich habe
diese Salze mit den einzelnen Basen nicht besonders
untersucht und mich nur bei der Untersuchung des
Kalisalzes aufgehalten. Ich kann hinzusetzen, dass
das Ammoniaksalz im Aeusseren dem Kalisalze gleicht,
und dass das Natronsalz leichtlöslicher ist als das vorhergehende, und, wenigstens bei dem Versuche im
Kleinen, minder regelmässig anschießt.

Das Kalisalz kann man sowohl vom wolframsauren Kali, das mit Flussspathsaure übersättigt wird, als auch von slussspathsaurer VV olframsaure bereiten, zu welcher man so viel Kali hinzusetzt, bis dass sich ein bleibender Niederschlag zeigt. Dieses Salz ist in kaltem VVasser schwer löslich, löst sich leichter in kochendem und schießt bei langsamen Verdampsen, in großen glänzenden Schuppen, gleich der Boraxsture, am. Es hat einen bittern etwas metallischen Gerschmack. An der Luft verändert es sich nicht, indet wird auch nicht bei Wiederauslösung in kaltem oder kochendem Wassersetzt. Es enthält Krystallwasser. Badeutend über den Siedepunkt des VVassers erhitzt, geht dieses VVasser fort, während das Salz zu einem! feinen Staub zerfällt. Es folgt keine Flusspathsaure mit, wenn nicht die Temperatur sehr hoch ist. Das wasserseie Salz kann in Glühlritze geschmolzen warden, ehne sieh zu zersetzen, wenn der Zutritt von VVasserdampf oder Kieselerde abgehalten wird. Dast geschmolzene Salz ist gewöhnlich schwach grünlicht und das Platina wird rund herum rothbraun, durch Flusspathsaure angegriffen.

Dieses Salz wurde auf folgende Art analysirt: 100. Theile desselben über der Flamme einer Oellampe er hitzt, d. h. so, dass sie nicht zum Glüben kamen, ver loren 4,8 Thil an fortgegangenem VVasser, 100 ander re Theile mit Bleioxyd vermischt und erhitzt, verloren genau eben soviel...

Schweselläure zersetzt. Sobald die Flußspathsture verdunstet war, wurde die Flüßigkeit mit VValler verdünst; das Gelöste von der VVolsrämsture absiltrirt, welche, damit sie sich nicht aussöste, mit verdünsten. Salzsture gewäschen wurde. Sie wog nach starken Glühen 60,14. Ich sand dahei, dass die Schweselsture der VVolsramsture aussent hertnäckig anhängt und dass, um sie auszutreiben, ein langdauernstes nich starken kes Glüsien ersordent wird, wohat ich die VVolsramskes Glüsien.

sture nicht eher von derselben besreit ansah, als bis sie bei wiederholtem Glühen in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak nichts mehr an Gewicht verlor. Die durchgegangene saure Flüssigkeit wurde zur Trockne verdampst, die Schweselsure vertrieben und das Salz zuletzt in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak geglüht. Es hinterliess 44,67 Thl. schweselsauren Kalis, entsprechend 24,15 pr. C. Kali. Als das Salz in Wasser aufgelöst wurde, zeigte sich. eine außerst geringe Trübung von Wolframsaure, deren Gewicht zu bestimmen ich jedoch nicht für nön. thig hielt. Bei Berechnung dieler Analyse fand sich das Refultat so abweichend von alle dem, was ich in Rücklicht auf die vorhergehenden Verbindungen. erwartete, dass ich glauben musete, die Wolframsaure. habe möglicher Weise Kali enthalten. Die Analyse wurde deshalb dahm umgeandert, dass die Wolfram-Sture in Hydrothion - Ammoniak aufgelöst und mit Salzsaure gefällt, und die Flüssigkeit bis nalte zur Trockne verdunstet wurde. Das Schweselwolfram wurde aufs Filtrum gebracht und gewaschen, bierauf. zu Säure verbrannt, und endlich in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak geglüht. Die Sante. wog 58,2 pr. C. Die filtrirte Flüssigkeit wurde: zur. Trockne verdampst, die Ammoniaksalze verjagt und. eine Portion rückständigen Schwefelwolframs zu Säure. verbrannt. Wasser zog darans eine anseerst geringe Spur von salzsaurem Kali, die nicht gewogen werden kenn-Die Wolframsaure weg oß pa C. eder zusammen. Das erhaltene schwefelsaure Kali wog 45. 59 pr. C. pr. C. Diele Analylen bestätigen also gegenseitig ihre Richtigkeit.

Da ich bei diesem Versuch gesunden hatte, dass Wolframsture so hartnäckig Schwefelsture zurückhalt, so stellte ich mir vor, dass in den alteren Versitohen zur Bestimmung des Sauerstoffgehalts der Wolframfaure *), diefer Umstand möglicherweise einen Irrthum in dem Resultat veranlasst habe, welches aus der Analyse des Schwefelwolframs und dessen Verbrennung zu Wolframsaure gezogen wurde. Ich bereitete deshalb eine reine Wolframsaure, welche in einer kleinen Glaskugel, ausgeblasen in der Mitte einer Barometerröhre von emigen Zoll Länge, abgewogen und geglüht wurde, um be völlig von Feuchtigkeit zu befreien. Das Ganze wog nicht 4 Gramm und die Wolframsaure wog 0,899 Grm. Durch diese Kugel wurde Wasserstoffgas geleitet, welches zuvor geschmolzenen salzsauren Kalk durchstrichen hatte, die Kugel wurde mit einer Argand'schen Weingeistlampe geglüht und so lange im Glühen erhalten, als dem Walferstoffgas, nachdem es über die Wolframsaure hinweggegangen war, noch etwas Wasser folg-Hiezu waren 2 Stunden erforderlich, worauf der Verluch noch eine Viertelstunde hindurch fortgesetzt wurde. Der Apparat hatte 0,183 Grm. an Gewicht verloren und die Kugel enthielt nun eine dunkelgraue mefallifelie Masse. Als Gegenprobe wurden 5,676 Grm. diese Metallpulvers auf einem Platinblech verbrannt, wobei wieder 0,846 Gr. zuletzt in einer Atmosphäre, von kohlensaurem Ammoniak geglühte VVolfram-Qure, erhalten wurden.

^{*)} Affi. it Fysik, Kemi och Mineralogie V. St. p. 484.1

Nach dem Reductionsversuch nehmen 100 Til. Wolfram 25,56 Thl. Sauerstoff auf; nach dem Kerbrennungsversuch 25,15; ich glaube, dass die Mittelzahl, welche 25,355 ist, der Wahrheit am Nächsten kommt. Die Wolframsaure besteht also aus:

Wolfram 79,768 — 100,000 Sauerstoff 20,232 — 25,355

und ein Atom Wolfram wiegt 1183,2. Diese Zahl ist wenig von der älteren verschieden, in welcher ich den Sauerstoffgehalt der Wolframsture aus ihrer Sattigungscapacität zu 20,2 pr. C. berechnete. Die Verbrennung von Schweselwolfram gab nur 19,9.

Wir wollen nun das Refultat der Analysen der flussspathsauren Salze wieder ausnehmen. Sie hatten gegeben:

Wonn man hier das Verhältniss des Sauerstoffes vergleicht, so sieht man, dass das Kali zugleich vereinigt ist mit der Menge von Wolframsaure, mit der es ein neutrales Salz bildet, und mit derjenigen Menge Flusspathsaure und Wasser, womit es saures sinste spathsaures Kali bildet. Ich kann nicht einschen, wie sie anders mit einander verbunden seyn sollten, als dass ein Atom flusspathsaures Wolfram-Kali versinigt sey mit einem Atome wolframsauren Kalis und 4 Atomen Krystallwasser, nach folgender Formel:

$(KF + W^2F^3) + KW^2 + 4Aq$

Der Berechnung nach besteht dieses Salz aus:

Kali 24,047
Wolframfäure 60,462
Flussipathsäure 10,908
Wasser 4,583

100,000

Ich habe verfucht dieses Salz in Fluisspathsaure aufzulösen und es daraus anschießen zu lassen, in der Meinung, das wolframsaure Kali werde sich darin zu fluisspathsaurem Wolframkali verwandeln, aber das erhaltene Salz war durchaus unverändert.

Salzbalen.

Die Molybdän fäure wird viel leichter und in gröfserer Menge von Flusspathsäure ausgelöst als die
VVolframsäure. Die Aussolung schmeckt sauer und
unangenehm metallisch. Beim Verdunsten trocknet
sie zu einer syrupsdicken, gelblichen Masse ein, welche keine Art von Krystallisation zeigt, und welche
in der VVarme sich ins Grüne oder Blaue zieht. Nach
dem Eintrocknen wird sie unvollkommen vom VVasser gelöst. Das Ungelöste ist gleichwohl eine Verbindung von Flusspathsäure und Molybdänsäure. Diese
ist zu einem geringen Theile in VVasser löslich und
wird wiedernm gefällt, wenn die Lösung während des
VVaschens in die durchgegangene saure Flüssigkeit fällt.

Auch die molybdanige Saure vereinigt sich mit

der Flusspathsaure, die Auslösung ist farblos, wird aber durch Eintrocknen blau und läst, wenn sie wieder in VVasser aufgelöst wird, ein blaues Pulver zurück, welches ebenfalls Flusspathsaure enthält.

Molybdanoxyd wird nicht yon Flusspathlaure gelöst. Uebergielst man es mit dieser, so wird Molybdan augenblicklich zu Metall reduzirt und die Flüssigkeit enthält slusspathsaure Molybdansaure, verun-reinigt mit molybdaniger Säure.

Die flusspäthsaure Molybdänsaure giebt mit Salzbasen eigenthümliche Salze, welche denen der slussspathsauren VVolframsaure im Ansehen und in der
Zusammensetzung gleichen. Ich habe besonders das
Kalisalz untersucht. Um dies frei von molybdäniger
Säure zu erhalten, welche gern mit in die Verbindung
eingeht, aber die Verhältnisse verändert, bereitete ich
das Salz auf die Art, dass molybdänsaures Kali mit etwas Salpeter geschmolzen, in kochendem VVasser aufgelöst, mit Flusspathsaure übersättigt, und erkalten
gelassen wurde, wobei ein Salz in Schuppen anschoss,
das so vollkommen dem VVolframsalze glich, dass ich
es dem Ansehen nach nicht von jenem unterscheiden
konnte, wenn nicht dadurch, dass die Schuppen etwas kleiner aussielen.

Dieses Salz enthält etwas mehr Wasser wie das Wolframsalz und fällt nicht so zu Pulver wie jenes. Es wird durch Verlust des Wassers graugelb. Es kann nach der Austreibung des Wassers geschmolzen werden und zieht sich alsdann ins Gelbbraune. Es verliert sowohl für sich, als mit Bleioxyd, 6 pr. 6. sei-

von Hood bis 60? weg

Dieses Salz ist viel schwerer zu analysiren als das vorhergehende, weil die Molybdänsaure sowohl auflöslich als strichtig ist. Es wurde mit Schweselsaure zersetzt, und beim Verjagen der Flussspathsaure wurde die Masse in einer gewissen Periode schön blau und durchscheinend; endlich verschwand diese Farbe und die Masse wurde farblos.

Sie wurde in Wasser gelöst, dem etwas Ammoniak zugesetzt war, die Auslösung mit essiglaurem Bleioxyd gefällt, siltrirt, und aus dem Durchgegangenen der Ueberschuss von Bleioxyd mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, worauf die Flüssigkeit abgeraucht und nahe vor dem Eintrocknen mit Salzsaure vermischt, und zur Trockne verdunstet wurde. Die Ammoniaksalze wurden verjagt und es blieb salzsaures Kalfübrig, das 31,63 p. C. Kali entsprach.

Die Bleiniederschläge wurden gesammelt, mit Hydrothion-Ammoniak digerirt, die Masse siltrirt und das Schweselblei gewaschen, worauf das Durchgegangene, welches Schweselmolybdan enthielt, zur Trockne verdunstet und die Salzmasse so lange gebrannt wurde, bis dass nur Molybdansaure übrig blieb. Auf diese Art erhielt ich 45,8 pr. C. Molybdansaure, welche vollkommen von kaustischem Ammoniak gelöst wurden.

Die Analyse wurde dahin umgeändert, dass ich mich des salzsauren Baryts statt des estigsauren Blei-

exydes bediente. Der Gehalt von salzsanrem Kali blieb durchaus derselbe; aber aus dem Barytniederschlag war Hydrothion-Ammoniak nicht vermögend alle Molybdänsaure auszuziehen. Die Zusammensezzung des Salzes ist:

nach der Analyse; nach Berechnung

Kali		31,63		31,63.
Molybdänfäure Flufsfpathfäure		45,80		48,03 14,33
		16,57		
Waffer -	`;`'	6,00	•	6,03
	1	00,00		100,00

Die Formel für die Zusammensetzung desselben ist folgende:

 $(KF + Mo^2F^3) + KMo^2 + 4Aq.$

(Fortfetzung folgt.)

ÏÌ.

Weber die Kryftallform des einfach arseniksauren.

LEOPOLD GMBLTE

1. District Care Billiage

Dals die chemische Mischung einer Materie auf ihre Krystaltsorm den wesentlichsten Einstaß hat, ist die Engst von den meisten Natursorschern angenemenent Satz. Es bleibt ihnen aber die aben so antichende ils schwierige Ausgabe zu lösen übrig, diesen Einstuß im Einzelnen so genan zu erförschen, dass es möglich wird, aus der gegebenen Mischung einer Verbindung im Voraus bestimmen zu können, welche krystallinische Form dieselbe annehmen wird, und nmgekehrt aus der gegebenen Krystallsorm einer Verbindung wenigstene im Allgemeinen schließen zu können, von welcher chemischen Natur, dieselbe seyn möge.

Unter den vielen Beiträgen, die zur Lösung dier ser Aufgabe geliesert worden sind, verdienen die von Mitscherlich eine vorzügliche Beachtung. Er zeigte, wie Fuche hierauf bereite bei mehreren schwefelsauren Salzen ausmerksam gemacht hatte, das ein Bestandtheil einer Verbindung durch einem andern vertreten werden könne, ohne das hierdurch eine wesentliche Veränderung der Krystallsorm entspringt. So zeigte er unter andern, dass die Phosphonskure

und Arfeniksture in ihren Verbindungen mit Salabasen Salze von derselben Krystallform bilden, wofern sie mit diesen Basen und mit Krystallwasser nach demselben stöchiometrischen Verhältnisse vereinigt seyen, und dass namentielt das einfach arleniklaute Natron dieselbe Krystallgestalt besitze, wie das einsach phosphorfaure Natron, so wie auch beide Salze auf gleiche Weise zusammengesetzt seyengnämlich aus 1 Atomo Bafis, 1 Atome Saure und 12 Atomen Krystallwasser. C. M. Marx (in seiner Abhandlung über das Verhaltnife der Mischung zur Form, 1824) ! Suchte fich von der Richtigkeit dieser Angebe zu überzeugen und fand-uwer, dals dis minfach phosphorfaure Natron die von: Mitscherdich angegebene Krysallgestalt besitze, sticht aber das simfach arlemklaure Natron; denn wahrend die Formen des ersten dem zwei- und ein-Medrigeir Systeme angehören, so erscheine das arsewiklaure Sals in Formen des swein und zweigliedrigen Syftems.

der Absicht, die Ursache dieser scheinbar widersprechenden Ersahrung zu ersorschen, bereitete
ich schon im vorigen Sommer das arseniksaure Natron. Entweder hatte einer von beiden genannten
Natursorschern recht, oder beide in so weit, als etwa
der VVassergebalt in dem Salze von Marx ein anderer war, ein Umstand, der vor allen Dingen ausgemacht werden muste, wenn Marx seine Ersahrung
als eine VViderlegung der Mitscherlich'schen Ansicht
geltend machen wollte. Die Ersahrung zeigte, dase
sieh beide Natursorscher nicht in der Bestimmung der
Krystallsorm geirrt hatten. Ich erhielt nämlich im
Semmer aus der ziemlich consentrirten Flüssigkeit

dieselben Krystalle, wie Marx, namiel plattgedrückte gerade rhombische Säulen emit Winkeln der Sektenkunten von ungefähr 38 und 32, an den Ecken abgestumpst, jedoch so, dass nech viel von der Postache blieb, und noch zum Theil mit einigen andern Flachen versehen. Diese Krystalle waren felbit in der Warmen Luft der-Sommertage luftbeltandig. The Gewichteverlust betrug bei massigem Glühen des eine Mal 44,5, 'das antlere Mul, dichrere Morrate spater, 43,7 (alfo im Mittel 44 Procent). Nehmen wir mun das Atomgewicht des Natrons zu 31,3 und das der Affeniklitire zn 57,6 an, fo ist day Aromgewicht des trocknen, einfach arleniklauren Natrone 88,9, und es verhalt fich 56 1744 = 88,9 : 69,8. Diese 69,8 Wasfer entsprethen beinahe B Atom Waller = 72; dem unterfuchten Salze war etwas wellses undurchfichtig ges Salz in Gestalt eines Pulvers beigemengt, welches vielleicht ein mehr wallerfreies Salz, durch zu starke Concentration der zu krystallistrenden Plüstigkeit entstanden war. Das von Marx beschriebene Salz enthalt daher hicht 12, sondern nur 8 Atom Wasser, und dass hiermit eine verschiedene Krystallform eintrat, war ganz den Ansichten von Mitscherlich ent-Sprechend.

Die übrige Flüssigkeit, aus welcher die so eben beschriebenen Krystalle erhalten worden waren, blieb in einem verdünnten Zustande in einem verschlossenen Gesälse und in einem wenig geheizten Zämmer sich selbst überlassen. Als ich dieselbe im Februar wieder untersuchte, fand ich darin viele große, sehr durchsichtige Krystalle. Diese zeigten deutlich die von Mitscherlich beschriebene Form und unter-

Schieden sich auserdem durch ihr höchst schnelles Verwittern selbst in kalter, senchter Lust sehr auffaltend von den früher exhaltenen. Die Krystalle erlitten bei mäseigem Glühen einen Verlust von 56,2 Procent ocht, so wie auch Mitscherlich 55,81. Procent Krystallwesser in diesem Salze aussand.

Hieraus folgt, dass das arseniklaure Natron, aus einer concentrirten Löfung in der Warme nur 8 Atom Waller beim Krystallistren mit sieh nimmt, ann einer verdünnten Lölung in der Kalte 19 Atom, und dese hierans 2 verschieden geformte Salze entspring sen, von denen das enflere luftbeständig ist; das antdere werwittert, wobei es fich wahrscheinlich in das erstere Salz umwandelt. Mit der Hebung dieses Zweifelengegen die Allgemeinheit der Lehre wom Isomorphismus find freilich noch nicht alle Bedenklichkei-Vorzüglich erinnere ich an; das von ten gehoben. mir dargestellte Cyan-Kobalt-Kalium, welches mit dem rothen Cyan - Eisen - Kalium, wie wie wich auch Mitscherlich bei seinem Besuche in Heidelberg überzeugt hat, ganz gleich geformt ift, während das Cyan-Kobalt-Kalium dem Kobaltoxyd und das rothe Cyan-Eisen-Kalium dem Eisenoxyd entspricht, da doch das Kobaltoxyd nicht mit dem Eisenoxyd; sondern mit dem Eisenoxydul isomorph ist. Jedoch eine genauere Analyse des Cyan-Kobalt-Kaliums, die ich mir noch vorbehalte, wird vielleicht auch diele 64che anfklären,

to community of the contract o

andres rich bovilland Direct remaindations

Veber die Zusammensetzung der phosphorsauren und arseniksauren Bleierze;

t o n

F. WOHLER

Wenn man die Resultate von Klaproth's Analysen der Grün- und Braunbleierze berechnet, so findet man, dass diese Fossilien nicht neutrales phosphorsaures Bleioxyd seyn können, und also nicht die For-

mel Pb P geben, nach welcher man sie bieher zusammengeletzt betrachtete. Ferner lieht man, dals Klaproth in allen diesen Fossilien Salzsaure fand. Ich wurde auf diele beiden Umstände aufmerklam, als. ich das unten angeführte Bleifossil, von Leadhills in Schottland, unterfuchte, und darin außer Phosphorlaure, ebenfalls einen Gehalt an Salzlaure fand. 'Dieses beständige Vorkommen von Salzsäure in einem krystallisirten Minerale von so verschiedenen Fundorten, schien mir weniger auf eine zufällige Beimengung als auf eine constante chemische Verbindung zu deuten. Indele, wenn man auch bei Klaproth's Analysen die Salzsaure als salzsaures Bleioxyd mit in Rechnung bringt, 16 erhält man dennoch keine bestimmte Formel, was aber daher führen konnte, dals Riaps roth's Resultate nicht richtig sind, indem er, in Folge seiner Methode, weder den Gehalt an Phosphorsaure

noch an Bleioxyd richtig bestimmen kounte. Den erstern berechnete er aus dem mit estigsaurem Bleioxyd erhaltenen Niederschlage, welcher bekanntlich, nach verschiedenen Umständen, von sehr verschiedener Zusammensetzung seyn kann, und das Bleioxyd bestimmte er durch Fällung mit Schweselsaure, wobei sehr viel schweselsaures Bleioxyd ausgelöst bleibt oder sich beim Auswaschen wieder ausställen. Ich habe daher durch die solgenden, nach andern Methoden angestellten, Analysen versucht, die eigentliche Zusammensetzung dieser Mineralien auszumitteln.

1. Grünbleierz von Zschoppau.

Klaproth zuerst untersuchte Die Krystalle sitsen auf Schwerspath. — 1,0 Grm. reine, in Pulver
verwandelte Krystalle, lösten sich in reiner Salpeterstare leicht und ohne Rückstand auf. Hat man nicht
zu sehr verdünnte Säure genommen, und hat man
die Aussölung durch Erwärmung befördert; so scheidet sich beim Erkalten, außer salpetersaurem Bleioxyde, Chlorblei in langen Nadeln ab. Die mit VVafser verdünnte, saure Aussölung wurde mit salpetersaurem Silber vermischt, wodurch Chlorsilber niedersiel, welches ausgewaschen, getrocknet und geschmolzen 0,104 Grm. wog, und 1,986 pr.Ct. Salzsäure im
Minerale entspricht.

1,0 Grm. des Fossile wurde in Salpetersture auf-

which we are made in the first the same

^{* ?):} Beitrige III. p. 146.

hierauf Hydrothionammoniak im Ueberschusse zugesetzt. Das entstandene Schweselblei wurde absistrirt,
getrocknet und durch concentrirte Salzsanre zersetzt.
Das hierdurch erhaltene Chlorblei wog, nachdem es
schwach geglüht war, 1,025 Grm., welche 82,287
pr. Ct. Bleioxyd im Fossile entsprachen.

Die von Schweselblei absiltrirte Flüssigkeit wurde mit Salzsaure im Ueberschusse wersetzt. Nachdem alles Schweselwasserstoffgas durch gelindes Erwärmen verjagt war, hatte sich ein schwach gelblicher Niedersichlag gebildet, der aus reinem Schwesel bestand und keinen Arsenik enthielt. — In dem Chlorblei zeigte sich eine geringe Spur von Eisen. — Der Verlust bei dieser Analyse zeigt die Menge der Phosphorsaure an, und es bestünde demnach aus:

Bleioxyd
Salzfipre
1,986
Phosphorsture (mit Spur von Eisen) 15.727

\$00,00

Oder aus:

Chlorblei 7,4890
Phosphorfaurem Bleloxyd (PbP) 64,880 45,628
Ueberschuss an Bleioxyd 25,063 23,269

Man lieht aus dieler Aufstellung, dass die Menge des Bleies im phosphorsauren Salze 6 mal, und die in dem überschüssigen Bleioxyde 3 mal so groß ist, als die im Chlorblei, und dass das überschüßige Bleioxyd gerade hinreicht, um mit dem neutralen Salze (Pb P) basisches phosphorsaures Bleioxyd (Pb P) au bilden; man kann also dieler Ansicht gemäß diese Grünbleiers zusammengesetzt betrachten aus:

Atomo

Chierblei 10,06 . 1
Balischem phosphorsaurem Bleioxyde 89,94 . 3

100,00

2. Weiße Varietät, eben daher.

Dieses Bleserz, welches ich, so wie die andern zu dieser Untersuchung benutzten Arten, der Gesälligkeit des Hrn. Prof. Weise verdanke, bildet ein grosses Aggregat durcheinander gewachsener, sechsseitiger Saulen, ohne alle Gangart, und zeichnet sich durch eine fast vollkommen weise Farbe vor den andern Fossilien dieser Art aus. Vor dem Löthrohre krystalfisirt es wie Grünbleierz, und giebt auserdem einen Gehalt an Chlor und an Arseniksaure, und eine Spur von Kupser zu erkennen.

3,591 Grm. des fein gepulverten und getrockneten Fossils, lösten sich ruhig und ohne Rückstand in reiner erwärmtet Salpetersaure auf. Mit salpetersaurem Silber gefällt, wurden 0,371 Grm. geschmelzenes. Chlorsilber erkalten, welche 2,548 pr. Ct. Chlor im Fossile anzeigen. Da Chlor eine große Menge Blei ausnimmt, so kam viel auf die genaue Bestimmung des ersteren an, und der Versuch wurde daher noch einmal mit 9,0 Grm. des Fossils widerholt. Diese gaben 0,938 Grm. geschmolzenes Chlorsilber, welche also 2,571 pr. Ct. Chlor im Minerale entsprachen.

Sprachen.

Die genaue Scheidung der Phosphorlaure und Arleniklaure glaubte ich anfangs auf die Weile bewirken zu können, das ich das fein gepulverte und gewogene Mineral in einem Strome von Schweielwaf-

ferfoffgas erhitzte. Es destillirte hierbei zwar eine Menge Schweselarsenik ab, und die Masse schien ganz in Schweselblei verwandelt zu seyn; indes zeigte es sich doch nachher, das, wahrscheinlich durch ansangende Schmelzung der abgeschiedenen Phosphorsaure und des so leicht schmelzbaren Minerales selbst, die Masse zusammengebacken und dadurch die vollesständige Zersetzung der Arseniksaure im Minerale verhindert worden war. Es wurde daher auf sole gende Art versahren:

2,112 Grm. trocknes Pulver wurden in Salpeterläure aufgelöst, die Auslösung mit Ammoniak im Weberschuss versetzt, hierauf Hydrothionammoniak zugesetzt und damit digerirt. Das niedergefällene Schweselmetall wurde absiltrirt, und mit dem Filter mit rauchender Salpetersame oxydirt. Das hierdurch erhaltene schweselsung such aus Bleioxyd, wog, geglüht, 2,33 Grm. = 81,15 pr. Ct. Bleioxyd im Fossie.

Die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit, welche die Arseniksture und Phosphorsture enthielt, wurde mit Salzsture stuer gemacht, wodurch Schwefelarsenik niedersiel. Dieser setzte sich aber, wegen seiner Auslöslichkeit in Hydrothionwasser, nicht eher vollständig ab, als bis alles in der Flüssigkeit enthaltene Schwefelwasserstoffgas durch gelindes Erwärmen verjagt worden war. Er wog, ausgewaschen und ge-

^{*)} Nach einem zweiten Versuche wurden 80,73, und nach einem dritten, wo das Fossil unmittelbar durch Schweselsure zersetzt wurde, 79,8 pr. C. erhalten. Das Mittel von diesen dreien ist 80,55.

frocknet, o, 14 Grm. Er wurde in rauchender Salpieterläure aufgelöft und die Schwefelsaure mit Baryt
gefällt. Der geglühte schwefelsaure Baryt entsprach
6,10829 Schwefel, welche, von 0,14 abgezogen,
0,03171 Arlenik geben, welcher 0,01686 Sauerstoff
aufnimmt und also 2,299 pr. Ct. Arleniksaure im Fossile
entspricht. Der Verlust bei der Analyse zeigt die Menge der Phosphorsaure an , und dieses Bleierz ware
demnach zusammengesetzt aus:

Bleioxyd . 80,55
Salzfäure . 1,99
Asseniksaure . 2,30
Rhesphotsaure . 14,13
98,97

Oder aus:

Chlorblet 10.09 bilt Blei 7.519
Basisch phosphors. Bleioxyd 80.37
Basisch arseniks. Bleioxyd 9.01
99.47

direct zu bestimmen, das ich die vom Schweselersenik absiltrirte Flüssigkeit mit salzsaurem Kalke und Ammoniak vermischte. Der hierdurch entstandene Niederschlag schiem Ca. P. zu seyn, und zeigte, wie aus einer Analyse mit Schweselsaure hervorging, 13,1 pr. Ct. Phosphorsaure im Fossile an. Da aber dieser phosphorsaure Kalk im srisch gesällten Zustande in Salmiakaussöfung in ganz bemerklicher Menge aussöslich ist, so kann diese Bestimmung der Phosphorssiure nicht nicht richtig seyn; da aber, aus der andern Seite, ihre Menge, wenn man sie aus dem Verluste berechnet, ohne Zweisel zu groß aussällt, so ist es wohl am wahrscheinlichsten, dass das Mittel aus diesen bestimmt, und diese wäre dann 14,13 pr. Ct.

Plosphorfaure und Arfeniklaure isomorph find, so war voraus zu sehen, dass ihre Vermischung keinen Einfluss auf das Mischungsverhältnis in diefen Mineralien haben werde, und man heht, wie schön sich dies im gegenwärtigen Falle erweist, da ungeachtet der Gegenwart von 9 pr. Ct. arseniksaurem Salze, das Verhältnis des Bleis im Chlorblei zu dem in den beiden Salzen zusammengenommen ganz datselbe ist, wie im vorhergehenden Minerale, das heilst, die Menge des Bleis in den isomorphen Salzen ist 9 mal größer als die im Chlorblei, denn 7,519 × 9 = 67,671.

3. Arfeniksaures, Bleierz von Johann - Georgenstadt.

Diels ist das bekannte schöne Bleisoss, welches fast immer in wachagelben, mit Zuspitzungen versendenen Säulen, oder doppelt sechaseitigen Pyramiden vorkommt, und dessen qualitative Zusammensetzung zuerst von Valentin Rose, gang richtig bestimmt wurde.

durch längere Zeit fortgesetzte Digestion mit concept trirter Schweselsaure zersetzt. Es entwickelten sich dabei viele salzsaure Dämpse, welche, wie ich mich durch besondere Versuche überzeugte, so wenig wie bei den vorhergehenden Mineralien; Flussaure enthielten. Das schweselsaure Bleioxyd wurde mit Alkohol ausgewaschen, getrocknet und geglüht; es wog 1,43 Grm., die 1,052 Oxyd enthielten, also 75,59

[&]quot;) Gehlen's N. J. d., Chemie III. p. 65, mad defien oues für Chemie, Phys. etc. I. 222.

.pr. Ct. Bleioxyd im Fossile entsprechen. Es enthielt eine Spur von Eisenoxyd.

Die vom schwefelsauren Blei abgelaufene Flüssigkeit wurde mit vielem VVasser verdünnt, mit Ammoniak neutralisirt, hierauf mit Hydrothionammoniak versetzt, und dann mit Salzsaure gesällt. Es siel
hierdurch eine Menge Schweselarsenik nieder, welcher absiltrirt, sorgsältig getrocknet und gewogen
wurde. Er wurde hierauf in rauchender Salpetersaure aufgelöst, und die Schweselsaure mit Baryt gesallt. Die hieraus berechnete Menge Schwesels zeigte
21,19 pr. Ct. Arseniksaure im Fossile an.

Die vom Schweselarsenik absiltrirte Flüssigkeit gab, mit Ammoniak und salzsaurem Kalk vermischt, einen geringen Niederschlag, aus dem sich vor dem Löthrohre mit Eisen leicht eine magnetische Kugel von Phosphoreisen reduciren ließ. Aus dem oben angegebenen Grunde bestimme ich indes die Menge der Phosphorsaure aus dem Verluste bei dieser Analyse, wonach sie 1,41 beträgt *). — Dieses Mineral besteht demnach aus:

Bleioxyd (mitS	pur	von!	Eifen)	75,59
Salzfäure .	•	•	•	1,89
	• •	•	•	21,20
Phosphorfaure	•	•	•	1,32
· ·	•		•	100,00

^{,*)} Nur wenn man größere Stückchen des Fossis auf der Kohle vor dem Löthrohr reducirt, läst sich eine kleine, zurückbleibende Kugel von phosphorsaurem Blei bemerken.

Oder aus;

Chlorblei	_
Basisch arseniks. Bleioxyd Basisch phosphors.	82,74) 63 CE
Basisch phosphors -	7.50

99,84

Man findet also auch hier, das, obgleich Arsonikläure die vorwaltende Säure ist, das Verhältnise des Bleis in den Salzen zu dem in der Chlorverbindung dasselbe bleibt.

4. Bléifossil von Leadhills in Schottland.

Diese Mineral ist in kleinen, orangenrothen, sechsseitigen Säulen krystallisirt, und ist ein häusiger Begleiter des VVeissbleierzes von diesem Fundorte. Vor dem Löthrohre verhält es sich wie die vorhergehenden. Die Analyse, welche dadurch veranlasst war, dass man dieses Mineral für wolframsaures Bleisausgegeben hatte, wurde mit 0,917 Grm. auf dieselbe Art, wie die der vorhergehenden Mineralien angestellt, und gab

Bleioxyd	•	•	•	•	82,46
Salzfäure	•	•	•	•	1,95
Phosphorf	iure	•	•	• .	15.50
Sput von	Eisen	usd	Arfo	nikfl	ure.

98,91

Öder

Chlorbiel 9,91 hait Blei 7,40 Basisch phosphorsaures Bleioxyd 88,16 - - 67,45

Das heisst, auch hier ist dasselbe bestimmte Verhältnise zwischen der Menge des Chlorbieis und der des phosphorsauren Bleioxyds, indem der Bleigelialt im letzteren gmaligrößer ist als im ersteren.

Ich habe mich endlich überzeugt, dass ausser diesen und den audern Mineralien dieser Art, welche Klaproth u. Val. Rose untersuchten, und in welchen allen sie Chlor fanden, auch noch die von folgenden Fundorten diesen Bestandtheil enthalten; näulich Grünbleierz von Freyburg im Breisgan, Beresofsk in Sibirien, und von Clausthal auf dem Harz; Braunbleierz von Poullouen in der Bretagne und von Rheinbreitbach. Es ist sehr leicht vor dem Löthrohre die Salzsaure in diesen Mineralien zu entdecken. Die Reaction mit Kupfer zeigt sich fehr doublich, aber man hat in diesem Falle gar nicht möthig, auf diese Ant za versahren, sondern es ist schon himreichend, ein kleines Stück des Fossils in eine geselimolzene Perle von Phosphorsalz zu stecken und damit zu schmelzen. Die Salzsäure entweicht dann mit Aufbrausen und lässt sich auf ein auffallende Art durch ihren Gernch erkennen.

Das Hauptresultat, welches sich also aus dieser Untersuchung ergeben hat, ist: dass alle die Mineralien, welche Hauy unter dem Namen Plomb phosphate begreift, und welche die VVerner'schen Gattungen Grünbleierz und Braunbleierz bilden, chemische Verbindungen sind von 1 Atom Chlorblei und 3 Atomen basisch phosphorsaurem oder arseniksaurem Bleioxyde, und dass sich darin Phosphorsaure und Arseniksaure entweder ganz einander ersetzen oder in unbestimmten Verhältnissen mit einander vermischen kömien, ohne dass dadurch weder die Krystallsorm mech das relative Verhältniss des Bleis in dem basi-

schen Salze zu dem im Chlorbiei verändert wird.
Die Formel für diele Mineralien ist daher

Pb Ch² + 3 Pb³ A², worin A (acidum) fowohl Phosphorsaure als Arseniklaure, oder beide vermischt, bedeutet.

Die Natur dieser Verbindungen ist von nicht gewöhnlicher Art, indem wir hier eine Chlorverbindung, allo einen sauerstofffreien Körper, mit einem oxydirten Körper verbunden sehen, der zu der Klasse der eigentlichen Salze gehört. Wir kennen noch zu wenige Verbindungen dieser Art, als dass ich ce wagte, etwas über die Art, wie man dieselben nach den elektrochemischen Ansichten zusammengesetzt betrachten könnte, zu äußern. Indess erlaube ich mir. auf analoge Verbindungen hinzuweisen, welche ich früher einmal beschrieben habe *), und welche aus salpetersaurem Silberoxyd und Cyanmetallen, also den Chlorverbindungen analogen Körpern, zusammengesetzt find. Auch scheint das von Klaproth untersuchte sogenannte Hornblei von Matlock hierher zu gehören, welches aus gleichen Atomen Chlorblei und kohlensaurem Bleioxyd zusammengesetzt ist.

VVas die Nomenclatur dieser Mineralien betrifft, so ist es klar, dass die Benennungen: phosphorsaures und arseniksaures Blei, eben so unrichtig sind, als die Benennung salpetersaures Silber für die genannten Cyanverbindungen. Reines, basisches phosphorsaures oder arseniksaures Bleioxyd, welches den einen Bestandtheil dieser Fossilien ausmacht, ist bie

^{*)} Poggendorff's Annalen B. L. 231.

jetzt noch nicht in dem Mineralreiche vorgekommen, und noch viel weniger die neutrale Verbindung: Grün- und Braunbleierz kann man sie auch nicht neuen, weil es gelbe und rothe Verbindungen dieser Art gibt. Es scheint mir daher für diese Mineralien ein neuer Name nothwendig zu seyn, dessen Bildung ich dem Gründer des electrochemischen Systems in der Mineralogie, welcher der Schöpfer schon so vieler glücklich gewählter Namen ist, überlassen möchte.

IV.

Ueber die in den Meteorsteinen vorkommenden krystallisirten Mineralien;

von

GUSTAV ROSE.

Die erdigen Meteormassen lassen sich nach ihrer Struktur in 2 Abtheilungen bringen. Die einen bestehen aus einer dichten meistens granen Hauptmasse, bei welcher man außer dem zuweilen fein eingesprengten, gediegenen Eisen mit blossen Augen keine weitern Gemengtheile erkennen kann, die andern find deutlich aus verschiedenen Sübstanzen zusammenge-Stizt, die untereinander scharf getrennt und körnig miteinander verbunden find, wie die Gemengtheile aus denen der Granit, Sienit und Dolerit bestehen: Zu den erstern gehören unter andern die Meteorsteine von Ensisheim, Mauerkirchen, Lissa, Barbotan, Aigle, Doroninsk, zu den letztern die Meteorsfeine von Stannern und Juvenas. Ich habe versucht, die Mineralien, aus welchen die letztern bestehen, zu bestimmen, indem es mir für die Kenntniss der Meteorsteine wichtig schien, nicht blos ihre fernern Bestandtheile kennen zu lernen, wie sie uns die bisher angestellten Analysen gegeben haben, sondern auch ihre näheren, ebenso wie wir bei einer zusammengesetzten Gebirgeart, wie beim Granite, nicht bloß wissen wollen, dass er aus Kieselerde, Thonerde, Kali, Talkerde, Eisenoxydul etc. besteht, sondern dass er ein körniges Gemenge von Quarz, Feldspath und Glimmer sey. Ich habe mich bei den so zusammengesetzten Meteorsteinen besonders mit dem Meteorstein von Juvenas beschäftigt, weif bei ihm von allen die ich kenne, die Gemengtheile am kenntlichsten waren, und in der K. Mineralien-Sammlung zu Berlin sich von ihm zwei sehr gute Stücke besinden, von denen das eine ein Geschenk des Herrn Alexander v. Humboldt ist, das andre Herr Prof. Weiss für die Sammlung zu kausen Gelegenheit hatte.

. Der Meteorstein von Juvenas ist ein körniges ziemlich bröckliches Gemenge, das hauptlächlich aus 2 Gemengtheilen, einem braunen und einem weifeen, hesteht, welche ziemlich in gleicher Menge in ihm enthalten find. An manchen Stellen finden fich zwischen diesen auch noch strohgelbe Blättchen, die aber an andern Stellen ganz fehlen, und hier und da findet sich auch ein metallisches Fossil in kleinen Krystallen oder Körnern eingesprengt. Er hat zuweilen Höh- lungen und Löcher, und an den Wänden dieser fand ich besonders von der braunen Substanz Krystalle, deren Form ich genau bestimmen konnte. Es ergab sich hieraus, dass dieser braune Gemengtheil Augit sey, und ich habe hier Krystalle gesunden, deren Flächen hinlänglich glatt und glänzend waren, um ihre Neigung gegeneinander mit dem Reslexionsgoniometer zu messen, wenn gleich die Bilder, die die Flächen gaben, nicht so scharle Umrisse hatten, dass sie eine große Genauigkeit der Messung verstatteten. Die Form dieser Krystalle ist die, welche der Augit immer hat, wenn er in.

irgend eine Masse, wie Basalt oder Lava, eingewachsen vorkommt, und welche ich Fig. 1 abgebildet habe.

Es ist ein schwach geschobenes Prisma M mit den Abstumpfungsstächen r und l der scharsen und der stumpfen Seitenkanten, das an den Enden mit einer Zuschärfung mit schieflausender Endkante hegränzt ist,
deren Zuschärfungskante gegen die Abstumpfungssläche der scharsen Seitenkante geneigt ist. Es fanden
sich auch öfter noch die Flächen o, als Abstumpfungsstächen der Kanten zwischen a und M, die sich sonst
bei dem Angit des Basalts nur selten und gewöhnlich
nur sehr klein sinden, die aber hier noch viel gräßer
vorkamen, als ich sie gezeichnet habe. Der VVinkel
der sich am besten messen liese, war der von M gegan
si ich sand ihn von 136° 3' bis 136° 5'.

Die Farbe dieles Augits ist dunkel grünlichbraun. der Glanz auf den Krystallflächen ziemlich bedeutend. Vor dem Löthrohre schmilzt er an den Kanten zu einem schwarzen Glase, wenn man ihn in der Zange mit Platinspitzen halt, und wird dann vom Magnete. angezogen, was er vorher nicht wird. In Borax löß er sich langsam aber vollständig auf, und zeigt die Reactionen des Eisens; in der außern Flamme geschieht. das Auflösen mit Brausen. Das Glas ist, so lange ea. noch heiß ist, in der innern Flamme geschmolzen, grün, in der außern roth, beide Farben verschwinden fast gänzlich nach dem Erkalten. In Phosphory salz wird dieser Augit nur in sehr geringem Grade aufgelöst, er bleibt meistens unaufgelöst in der Kugel. Mit wenig Soda schmilzt er zu einer schwarzen Kugel; mit mehr Soda geht die Masse in die Kohle, und man erhält durch Wegschlämmen der mit Soda getränkten Kohle auf die bekannte VVeise regulinisches Eisen.

Schwieriger als die Bestimmung des Augits war die des weißen Gemengtheils in dem Meteorstein von Juvenas. Obgleich er fich an manchen Stellen in noch weit größern Parthien findet als der Augit, und man in ihnen einen sehr deutlichen blättrigen Bruch wahr-' nimmt, so waren doch die Krystalle, die sich an den Seiten der Höhlungen finden, so klein, dass ich fienicht habe mellen können: Hauy ') hielt diesen weisen Gemengtheil für Feldspath, und Laugier ") glaubt eine Bestätigung dieser Meinung in der Analyfe, die er mit dem Meteorstein von Juvenas ange-Rellt hat, gefunden zu haben, bei welcher er außer Kieselerde und andern 10,4 pr. C. Thonerde und 0,2 Kali erhielt. Wäre aber dieser Gemengtheil wirklich Feldspath, so müste, da er ungefähr die Hälste und an manchen Stellen offenbar die größere Hälfte der Masse des Steins ausmacht, die Analyse nicht 0,2, sondern an 8 pr. C. Kali gegeben haben, denn der Feldspath enthält davon 16,31. Auch überzeugte ich mich bald, dass die Form nicht die des Feldspathes sey, indem ich bei den derben Partien sehr häufig zwillingsartig verwachsene Stücke fand, und bei diesen bildeten die Blätterdurchgänge einspringende Winkel, die ich aber nicht messen konnte, da ich keine Stücke fand, die hiezu glänzend genug gewesen wären. Es war mir hiernach aber sehr wahrscheinlich, dass dieserweise Gemengtheil entweder Albit, Labrador oder

^{. *)} Traité de mineralogie, ed. H. t. III. p. 537.

^{**)} Gilberts Annalen 1822. St. 6. S. 204.

Anorthit sey, womit mir auch die Auserst kleinen Krystalle, die an den Seiten der Höhlungen sasen, genz übereinzukommen schienen, und von welchen einer die in Fig. 2 abgebildete Form zu haben schien, welches ein Zwillingskrystall ist, wie er beim Albit und Anorthit vorkommt und beim Lahrador vorkommen kann "). I und I sind die vordern Seitenstächen der beiden Krystalle des Zwillings, M die Abstumpfungsstächen der scharfen Seitenkanten, parallel welchen beide Krystalle zusammengewachsen sind, Pu. and eine seite. Die Flächen Pund P, und eine kinder seite. Die Flächen P und P, und eine kan ehen gegeneinander einspringende Winkel, das charaktsristische Kennzeichen der von dem Feldspath versschiedenen, aber verwandten Mineralien.

Anorthit konnte dieser weisee Gemengtheil nicht seyn, da Laugier gesunden hat, dass Säuren den Meteorstein nur mit Schwierigkeit angreisen, der Anorthit sich dagegen mit ziemlicher Leichtigkeit in Säuren auslöst. Ist er Albit, so müste er Natron enthalten; und wenn man wieder annimmt, dass er die Hälste von der Masse des Steins ansmacht, ungefähr 6 pr. C., da der Albit 11,43 pr. C. Natron enthält. Diese giebt aber Laugier in seiner Analyse nicht an. Da indese Laugier bei dieser Analyse einen Verlust von 7,8 pr. C. erlitten hat **), so glaubte ich wenigestens nachsehen zu müssen, ob nicht in dem Steine

^{*)} Vergl. meine Abhandlung über Feldspath, Albit, Labrador und Anorthit in Gilberts Annal. 1823. St. 2. S. 173. (Band LXXIII.)

f*) Gilberts Annal. 1822. St. 6. S. 208.

Watron vothunden ley. Ich unternalm daher gine Analyse des Meteorsteins von Juvemes, bei welcher Ich mein vorzüglichstes Augenmerk unf das in ihm Enthaltene Alkafi richtete, und deshalb hiezu die Wethode wählte, die Berzelins für die Analyse alkalihalliger Mineralien vorgeschlagen hat. Ich loste 3,45 Grammen von der Masse des Mèteorsteins, ohne die weilsen Körner besonders auszusuchen, in rauchender Flussaure auf, setzte dann Schweselsaure hinzu, erwarmte die Masse erst etwas, und ranchte sie dann vollig bis zur Trockenheit ab, wodnrch alles fluskie-Telfairres Gan und alle überschüstig zugesetzte Schwefelfaure verjagt wurde. Die trockne Masse wurde mit Waster digerirt, und dann filfrirt, wobei die Kalkerde als Gyps größtentheils znrückblieb. Die übrige Kalkerde, welche sich aufgelost hatte, wie die Thonerde und das Eisenoxyd, wurde mit kohlens. Ammoniak, wozu ich etwas oxallaures Ammonik letzte, pracipitirt. Die durchgelaufene Flüssigkeit liese ich in eit. nem kleinen Glase krystallisiren, ich konnte aber und ter den Krystallen nur Krystalle von Bittersalz erkenhen. Um die Talkerde von dem Alkali, das sie enthalten konnten, zu trennen, bediente ich mich der Merhode, die mein Bruder bei der Analyse des Glims iners, angewandt hat *). Ichi pracipitirte die Schwel-Fellaure durch elliglauren Baryt, rauchte die elliglaufe Talkerde bis zur Trockenheit ab; und glühte diele. um sie in kohlensaure Talkerde zu verwandeln, die hur fehr wenig auflöslich ist, und woraus also das Alkali mit Waller ausgezogen werden kann. Die fo er-

^{*)} Gilberts Annalen 1822 B. 71. S. 13.

haltene Auflölung wurde zur trocknen Malle abgedampft, die 0,032 Grm. wog, und 1,02 pr. C. ausmacht. Sie zerfloß nicht an der Luft, und gab weder mit Platinsolution noch mit VVeinsteinsaure einen Niederschlag, war also kohlensaures Natron. Diese 1,02 pr. C. kohlensaures Natron entsprechen aber 0,60 pr. C. reinem Natron, welcher Gehalt offenbar viel zu klein ist, wenn man annimmt, dass der weise Gemengtheil im Meteorstein von Juvenas Albit sey, der aber eher mit der Annahme sich vereinigen läßt, dass dieser Gemengtheil Labrador sey, indem der Labrador nach Klaproth's Analyse 3,5 bis 4 pr. C. Natron enthielt.

Es wurde mir also durch diese Untersuchung sehr wahrscheinlich; dals der weise Gemengtheil im Meteorstein von Juvenas, wenn er kein neues Mineral ist, wie ich in der That mehrere Mineralien kenne. die in illrer Form große Achnlichkeit mit dem Albit, Labrador and Anorthit haben, in ihren Winkeln aber abweichen, Labrador seyn könne, womit seine Form, und sein Verhalten vor dem Löthrohre stimmen. Er ist nämlich ohne Zusatz vor dem Löthrohre fast ganz'unschmelzbar, oder nur sehr schwer an den Kanten schmelzbar, wird in Borax sehr lang-Iam zu einem klaren Glale, und in Phosphorfalz nur in sehr geringer Menge aufgelost. Das angewandte Stückchen lieht man stets im Phosphorsalze liegen, rundet sich aber an den Kanten ab, und wird opal-Mit wenig Soda schmilzt er zu einem w sen trüben Glase.

Die gelben Bläftchen, die ich in dem Meteorliein von Juvenas fand, konnte ich ihrer Form nach nicht Zange mit Platinspitzen gehalten, an den Kantern zu einem schwarzen Glase, und werden dann vom Magnete angezogen. In Phosphorsalz lösen sie sich schwer auf mit Hinterlassung von Kieselerde. Das Glas wird selwach mit der Farbe des Eisens gesärbt.

Ausser diesen 3 Gemengtheilen findet sich hier und da noch in dem Meteorstein von Juvenas ein metallisches Fossil eingesprengt. Die Farbe desselben steht in der Mitte zwischen stahlgrau und kupserroth; es findet sich meistentheils nur in kleinen Körnern, zuweilen in kleinen Krystallen. Ich habe 2 Krystalle gefunden, an dem einen waren hauptlächlich nur 2 Flächen zu sellen, die aber recht glatt und glanzend waren, und sich sehr gut messen ließen; das andre war ein vollständiger sehr ausgebildeter Krystall, dessen Flächen nicht so gut zu messen waren. Dieser letztere hatte die in Fig. 4 abgebildete Form. Er bildete eine sechsseitige Pyramide P, bei welcher die Endspitze durch die Fläche o, die Endkanten durch die Flächen v, die Seitenkanten durch die Flächen r und die Seitenecken durch die Flächen t gerad abgestumpft waren. Auserdem fanden sich noch die Flächen einer niedrigern Pyramide e ale Abstumpfungeslächen der Kanten zwischen P und o. Ich fand bei diesem Krystall die Neigung der Pyramidenflächen in den Endkanten ungefähr 127° 25'; die Neigung einer Pyramidenfläche gegen die Endsläche ungefähr 116° 57', und die Neigung von P gegen s 160° 54'. Bei dem andern Krystall fand ich die Neigung der beiden Flächen gegeneinander, die man hauptlächlich erkennen konnte, 126° 49', als Mittel aus 5 Messungen, von denen die abweichendHen um 12 Minuten voneinander verschieden waren. Es war dieser Winkel also offenbar der, den 2 Pyramidenslächen in der Endkante untereinander bilden, und ich habe ihn bei der Berechnung der übrigen zum Grunde gelegt, da ich diese Messung bei den beschen Bildern, die die Flächen reslectirten, für genauer halte, als die, welche ich bei dem vollständigen Krystall angestellt habe. Es ergiebt sich hieraus für die Queraxen a und die Hauptaxe c (s. Fig. 3) das Verhaltnis von $\sqrt{0.3303}$: 1, und berechnet man hiernach die hauptsächlichsten vorkommenden Winkel mit der Annahme, dass die Höhe der stumpsern Pyramide s bei gleicher Basis mit der schäfern Pyramide s hei gleicher Höhe dieser ist, wie sich dies aus den angesührten Messungen ergiebt, so sind sie folgende:

```
      P gegen P
      = 126° 49°

      (in der Endkante)
      P

      P gegen o
      = 116 27

      P
      = 161 19

      P
      = 153 24½

      v
      - 0

      r
      - 120

      r
      - 150

      r
      und t
```

Die Formeln für die Flächen sind nach der Bezeichnungsweise des Hrn. Prof. Weiss folgende:

$$P = \begin{bmatrix} a : a : \infty a \\ 2a : 2a : \infty a \end{bmatrix}$$

$$0 = \begin{bmatrix} 2a : 2a : \infty a \\ 2a : a : 2a \end{bmatrix}$$

		1
•		∞a:∞a:∞a
•	***	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$
		•
4	==	2a:a:2a

Diese Form, wie auch die Farbe, machen es wahrscheinlich, dass dieses metallische Fossil Magnetkies sey. Der Magnetkies kommt zwar gewöhnlich nur derb vor, doch zuweilen auch, wie zu Kongeberg und einigen andern Orten, in Krystallen, welches regulare secheseitige Säulen mit geradangesetzten Endflächen und abgestumpsten Endkanten sind. stumpfungsstächen dieser Endkanten liabe ich indels nicht fo glatt gefunden, dass ich ihre Neigung mit dem Reflexionsgoniometer hätte messen können. Bournon, der diese Krystalle (B. Cat. Fig. 174) zuerst beschrieben hat *), giebt die Neigung der Abstumpfungeflächen gegen die Endsläche zu 1020 13' an. Außer diesen Krystallen führt er noch andre an, an denen die Abstumpfungeslächen größer geworden find, und sechsseitige Pyramiden mit gerad abgestumpster Endspitze bilden (B. Cat. Fig. 176), dann sechsseitige Säulen mit abgestumpsten Seitenkanten (B. Cat. Fig. 172), sechsseitige Säulen mit abgestumpsten Ecken (B. Cat. Fig. 173) und sechsseitige Säulen mit abgestumpsten Ecken und abgestumpsten Seitenkanten (B. Cat. Fig. 175). Die Neigung der Abstumpfungsstächen der Ecken gegen die Endfläche ist nach Bournon 135%

e) Catalogue de la collection minéralogique particulière du ret par M. le comte de Bournon p. 317.

Die Abstumpfungsflächen der Endkanten in Fig. 174 könnte man ansehen als eine sechsseitige Pyramide mit doppelt so großer Höhe, als die hat, von der ich ausgegangen bin, und die Neigung ihrer Flächen gegen o würde nach meinen Annahmen alsdann betragen 103° 58'; die Abstumpfungeslächen der Ecken in Fig. 173 wären eine sechsseitige Pyramide von gleicher Ordnung mit v, und von nur halb so großer Höhe bei gleicher Basis mit dieser, die Neigung ihrer Flachen gegen o betrüge alsdann, 138° 19'. Pyramiden aber, die ich beobachtet habe, giebt Bournon nicht an. Lässt es indess die Form noch zweifelhaft, ob das metallische Fossil im Meteorstein von Juvenas Magnetkies sey, so ergiebt fich diess ganz bestimmt aus seinem Verhalten vor dem Löthrohr. In einem kleinen Kolben mit dem Löthrohr erhitzt, giebt er kein merkbares Sublimat, schmilzt aber und wird nun stark magnetisch, was er vor dem Erhitzen in einem Kolben nicht war. In einer offenen Röhre erhitzt, wird er geröstet, und die ausströmende Lust riecht stark nach schwellichter Säure. Auf der Kohle in der innern Flamme erhitzt, schmilzt er leicht zu einer Kugel, die noch fortsährt zu glühen, nachdem man schon lange zu blasen aufgehört hat; sie erstarrt dann plötzlich, erhält eine matte Obersläche, und wird auch stark vom Magnete angezogen. Die geröstete Probe reagirt mit den Flüssen nur auf Eisen. Diese Verkalten vor dem Löthrohre ist also vollkommen wie das des Magnetkieses.

Indessen ist dieser Magnetkies aus dem Meteerstein von Juvenas nicht magnetisch. Ich betrachte diesen Umstand nun zwar nicht für ein Hindernise

jenes Schweseleisen für Magnetkies zu erklären, denn die Stärke des Magnetismus ist überhanpt beim Magnetkiele in den Stücken von den verschiedenen Fundorien sehr verschieden *), glaubte aber doch, es könne durch eine Beimischung von Schweselnickel herrühren, denn der Haarkies von Johann Georgenstadt ist nicht magnetisch, und Laugier hat, wenn auch nicht in dem Meteorsteine von Juvenas, doch in dem ihm sehr ähnlichen von Stannern Nickel gefunden. Ich löste deshalb in Ermangelung des Magnetkieses aus dem Meteorsteine von Juvenas kleine Körner Magnetkies aus dem Meteorstein von Stannern. die aber in ihrem Ansehn und in ihrem Verhalten vor dem Löthrohr vollkommen mit dem aus dem Meteorsteine von Juvenas übereinstimmten, in Salzsaure auf. Die Auflösung geschah mit Leichtigkeit und nnter Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas. Ob etwas Schwefel abgeschieden wurde, konnte ich nicht bemerken, da die angewandten Stückchen nicht frei von ansitzendem Nebengestein waren, die unaufgelöst blieben. Ich setzte darauf Salpetersäure zur Auflö-Jung, und kochte sie, um das Eisen in Oxyd zu verwandeln, und fällte dieses dann mit Ammoniak. Die filtrirte Flüssigkeit war ganz klar und farblos, und gab auch mit hinzugesetztem Hydrothionammoniak kei-

Herr Prof. Weis gesunden hat, in einigen Körnern stark magnetisch, in andern fast gar nicht. Mein Bruder hat ein Korn vom Iserin analysirt, welches stark magnetisch war, und ein anderes, welches sast gar nicht magnetisch war, in beiden aber dieselbe Zusammensetzung gesunden †).

^{†)} Poggendorff's Annal. 1825. St. 2. S. 168.

nen Niederschlag, enthielt-also kein Nickel oder sonst

Was nun die übrigen Meteorsteine anbetrifft, so ähnelt von denen, die ich kenne, keiner dem von Juvenas so sehr, wie der Meteorstein von Stannern. Dase auch er Magnetkies enthalte, habe ich schon angesährt, außerdem enthält er noch einen weißen und einen braunen Gemengtheil, die wahrscheinlich dasselbe seldspathähnliche Fossil und Augit sind, wie vom letzteren es auch schon Mohs vermuthet hat.). Die gelben Blättohen, die sich in dem Meteorsteine von Juvenas sinden, habe ich in dem von Stannern micht gesehen. Laugier erwähnt noch der Aehnlichkeit des Meteorsteins von Jonzac mit dem von Juvenas, und vergleicht auch hiermit den Meteorstein von Lontalax bei VViborg, den Nordenskiöld besohrieben het. Ich habe beide nicht gesehen.

Merkwürdig ist die Aehnlichkeit des Meteorsteins von Juvenas mit dem Dolerite vom Meisner in Hessen; worauf auch schon Mohs ausmerksam gemacht hat. Er bildet ein ganz ähnliches nur noch viel grobkörnigeres Gemenge von Augit und wahrscheinlich Lebrador, wie der Meteorstein von Juvenas. Dass der weisse Gemengtheil in jenem nicht Feldspath sey, sieht man an den einspringenden Winkeln, die bei den Zwillingskrystallen die Blätterdurchgänge mit einander bilden. Hiernach wären also ein Theil der Messeorsteine offenbar Dolerite.

Unter den übrigen Meteorsteinen, die sich in der Königl. Mineralien-Sammlung in Berlin besinden, habe

^{*)} Grundriss der Mineralogie von Fr. Mohs, 2ter Thi. S. 313.

ich keine krystallisirten Mineralien bemerken konnen, ausser in dem Pallasschen Meteoreisen. Es ist bekannt, dass dieses Meteoreisen voller runder Höhlungen ist, in welchen sich meistens runde Körner einer gelblichen Substanz finden, die mit dem Olivin und dem Chrysolithe verglichen worden ist, und worin auch Stromeyer *) und Walnistedt **) ganz dieselbe Zusammensetzung gefunden haben. Biot***) hat diese Körner in optischer Hinficht untersucht, und gezeigt, dass sie nicht bloss eine geschmolzene Masse wie Glas find, sondern eine ganz krystallinische Struktur und wie der Chrysolith 2 Axen doppelter Strahlenbrechung haben. Man hat an diesen Körnern auch wohl einzelne Krystallslächen beobachtet, es ist mir indessen nicht bekannt, dass man unter ihnen vollständige Krystalle gefunden hätte. Ich war daher sehr überrascht, als ich unter den losen Olivinkörnern aus dem Pallasschen Meteoreisen, die sich in der Königl, Sammlung in Berlin befinden, einen fast vollständigen Krystall fand, der nicht allein eine Menge Flächen, sondern auch so glatte und glänzende Flächen hatte, dass sie sich zu sehr genauen Messungen eigneten. Ich glaube daher nichts Ueberflüssiges zu thun, wenn ich diesen Krystall näher beschreibe, da er einen Beweis mehr darbietet für die Uebereinstimmung der in dem Pallasschen Eisen enthaltenenen Substanz mit dem Chrysolithe, und er für die Kenntniss der Krystall-

^{*)} Göttingische gel. Anz. 1824. St. 208 u. 209 S. 2089.

^{**)} Kongl. vetenskap Acad. handl. ar 1824.

W') Bulletin de la sec. philomatique. A. 1820. p. 89.

formen des Chrysoliths im Allgemeinen nicht ohne Interesse ist. Der Krystall hat die in den Fig. 6 u. 7abgebildete Gestalt, Fig. 6 zeigt ihn in schiefer und Fig. 7 in horizontaler Projection. Er ist ein niedriges, vierseitiges stark geschobenes Prisma n, das an den scharfen Seitenkanten 2 mal durch die Flächen • und r zugeschärft und deren Zuschärfungskante wieder durch die Flächen I gerad abgestumpst ist. An den Enden herrscht die gerad angesetzte Endsläche P; es finden sich außer ihr 2 Zuschärfungsflächen kund i, die auf I gerad aufgeletzt find, eine Zuschärfung d, die auf die stumpfe Seitenkante von n gerad aufgesetzt ist, und in der Diagonalzone von ihr 3 Flachen e, f, l, die also unter einander und mit d parallele Kanten bilden, und von denen e auf n, f auf s und lauf r grad aufgeletzt find. Vergleicht man die Neigung der Seitenflächen n, s, r gegen eine durch die stumpfe Seitenkante von n gelegte Ebene, so sind ihre Sinus bei gleichem Cohnus in dem Verhältnisse von 1: ½: 3. Die Sinns der Zuschärfungsflächen & und i, gegen dieselbe Ebene betrachtet, find bei gleichem Cosinus wie $1:\frac{1}{2}$. e, f_1 sind die Flächen dreier Rhombenoktaëder, deren gleichliegende und in der durch die stumpse Seitenkante von n gelegten Ebene, liegende Endkanten, alle durch d gerad abgestumpst werden. Ihre Sinus bei gleichem Cosinus gegen jene Ebene verhalten sich wie die der Seitenslä-Absimpfungssläche der Lateralkanten von e, s die der Lateralkanten von f, und l die der Lateralkanten von r ist. k würde die Abstumpfungsstäche der andern Endkanten des Rhombenoktaëders von f seyn,

doch kann man dieses an der Zeichnung nicht sehn, da ich bei ihr dasselbe Verhältniss der Flächen wie es sich an dem Krystalle selbst sindet, beibehalten und nicht das Verhältniss in der Größe der Flächen gewählt habe, was für die Bestimmung der Lage der Flächen das günstigste ist, indem es mir hier nur darauf ankam, ein treues Bild von einem einzelnen Krystalle, nicht von einer ganzen Gattung zu geben.

Die Formeln für die Flächen sind also, wenn man von dem Rhombenoktaëder e als Grundsorm ausgeht, und die 3 Axen mit den Buchstaben bezeichnet, wie sie in Fig. 5. angegeben sind:

	· • · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
'n =	a: b : ∞ c
. =	a : ₹b : ∞ c
r '=	$a: \frac{1}{3}b: \infty c$
$T = \frac{1}{2}$	∞ a:b:∞′o
P =	$\infty a : \infty b : c$
k =	∞ а : ₹b : с
; ==	$\infty a : \frac{7}{4}b : \epsilon$
d =	a : ∞ b : o
• =	a : b : c
f =	a: 16: c
<i>1</i> ==	a ·: 1b : c '

Bei der Berechnung der Winkel bin ich von der Neigung von T gegen & und von T gegen sansgegangen, welche Winkel ich am besten messen konnte. Den ersten Winkel fand ich als Mittel von B Mesfungen, von denen die abweichendsten um 41 Minute verschieden waren, 139° 33', den zweiten als Mittel aus 5 Messungen, die aur um eine Minute-verschieden waren 132° 53'. Die Umrisse der Bilder eines nicht zu entfernten Gegenstandes waren, wenn auch nicht ganz scharf, doch so, dass ich annehmen kann, dass die Messungen nicht über 5 Minuten von der Wahrheit abweichen können. Anch entfernen sich diese Winkel nicht sehr von denen, die Mitscher-Tich *), Mohs **) und Philipps ***) beim Chrysolithe angestellt haben und die den Winkel von T gegen k angegeben haben 139° 21'\ Mit., 139° 33'\ Mo., 130° 20' Ph. Den Winkel von T gegen s 132° 43' Mit. und 132° 58' Mo. Philipps hat den letzten Winkel nicht gemessen.

Nach meinen Messungen stehen die Axen unter einander in folgendem Verhältnisse:

$$a:b:c=\sqrt{0,6270}:2\sqrt{0.7269}:c.t)$$

und hieraus sind wie aus den angegebenen Formeln für die Flächen die folgenden Winkel berechnet:

^{*)} Abhandi. der Königl, Akad, d. Wissensch. in Berlin aus den Jahren 1822 u. 23.

^(*) Grundriss der Mineralogie von F. Mohs. 2ter Th. S. 397.

W. Philipps. ed. 3. p. 95.

^{†)} Mohs giebt das Verhältniss dieser 3 Linien so an: $\sqrt{0.6306}: 2\sqrt{0.7263}: I$.

```
Die Neigung von P gegen M = 90^{\circ}

- k - T = 139 33'

- i - T = 156 55

- i - T = 114 55

- i - T = 132 53

- i - T = 144 20

- i - T = 126 4

- i - T = 126 4

- i - T = 126 4

- i - T = 128 22
```

Die Fläche P ist gestreist parallel der Kante mit k, die übrigen Flächen sind glatt; die Kanten aber, die die Flächen unter einander bilden, find meistens nicht scharf, sondern abgerundet. Unter den übrigen Chrysolith Körnern aus der Pallasschen Eisenmasse, die sich in der Königl. Mineraliensammlung in Berlin finden, habe ich noch viele mit einzelnen Flächen gefunden, aber keinen so vollständigen Krystall wie den beschriebenen. Ich habe die einzelnen Flächen mehrerer Körner auch gemessen, und immer ganz nahe mit den angegebenen übereinstimmende Winkel gefunden. Die Körner waren da, wo sie nicht gegen das Eisen gelegen hatten, oft ganz rund nnd glanzend und hatten nur hier und da ein Paar ebene Stellen, welches schon Krystallslächen waren, die sich aber nicht schnitten und wo ich doch an dem Winkel, den sie gegen einander machten, bestimmen konnte, welche Flächen es waren.

Die Krystalle des Chrysoliths unterscheiden sich etwas in ihrem Ansehen von dem gezeichneten Krystall aus dem Pallasschen Eisen. Ich habe von ihnen zur Vergleichung 2 in schiefer und horizontaler Projection (Fig.8, 9,10,11) und einen (Fig.12) nur in horizon, taler Projection gezeichnet. Sie find im Allgemeinen länger, haben meistens die Abstumpfungesläche M der stumpfen Seitenkante von $n_i = [a: \infty b: \infty c]_i$ die gewöhnlich gegen die andern Flächen sehr groß und in die Länge, parallel der Kante mit n gestreist ist; P ist dagegen glatt, wohl meistens matt, aber nicht gestreift. Von den übrigen Flächen finden sich noch n, s, r, k, e, f; ausser diesen aber noch die Abstumpfungefläche h der scharfen Endkante von e, deren Formel also ist = | o a:b:c|, und die Abstumpfungsfläche g. der Kanten zwischen d und e (Fig. 12), deren Formel ist = a:2b: c hany und Mohs geben auch noch unter den Seitenflächen die Flache $f = a : \frac{1}{a}b : \infty c$ an, ich habe sie nicht gesehen, und glaube daher, dass Hauy und Mohs sie mit den Flächen r verwechselt haben, welche beide diese Flächen nicht angeben. Die Neigung aber von h gegen $T = 120^{\circ} 23'$, von g gegen $T = 100^{\circ} 19'$, wie von M gegen $T = 90^{\circ}$.

Die Krystalle des Olivins, welche in Basalt und Lava eingewachsen vorkommen, und man an deren Oberstäche, aus der sie hervorragen, zuweilen sehr deutlich erkennen kann, gleichen in so sern den Chrysolithen aus dem Pallasschen Eisen, als bei ihnen die Flächen M nicht vorzukommen pslegen, und die

in der Sammlung des Herrn Regley in Paris, der die Güte
 hatte ihn mich messen zu lassen.

Seitenslächen meistens nur von nund T, zu welchem auch wohl noch e hinzutritt, gebildet werden. Dagegen-kerrschien unter den Endslächen die Flächen E, die eine Zuschärfung des Endes bilden, und außer ihnen treten nur untergeordnet d und e hinzu. Fig. 15 u. 14) stellen einen solchen Krystall von Olivin vor, wie er im Kaiserstuhl in Breisgau und im Bassalt von Palma unter den Canarischen Inseln, an beiden Orten zusammen mit Augit vorkommt. Von dem letztern Fundorte sinden sich in der Königl. Mineraliensammlung ausgezeichnete Stücke, die ein Gelchenk des Herrn von Buch sind.

Diesen Olivinen gleichen am meisten die Krystalle des Eisenoxydulslicate, die sich unter den Eisen- und Kupferschlacken sinden, und welche Mitscherlich beschrieben hat **). Sie sind in der Regel noch einsacher; es sinden sich an ihnen meistens nur die Seiten- flächen n und T und die Flächen k, die eine Zuschärfung des Endes bilden (Fig. 15 u. 16).

^{*)} Walchner hat diese Olivine unter dem Namen Hyalosiderit als eine neue Gattung beschrieben, (Schweiggers Journal sür 5: Chem. und Phys. Rd. 9. S. 65), sie haben indess durchaus dieselben Winkel wie die übrigen Olivine.

^{**)} Abhandl. der Königl. Akad. der Wiff. in Berlin aus den Jahren 1822 u. 23.

Zusatz des Elerausgebers. Damit der Leser hier die neuesten Arbeiten über den Olivin und Chrysolith beischammenfinde, süge ich der krystallographischen Untersuchung des Versassers einen kurzen Auszug der chemischen Analysen hinzu, welche wir Hrn. Hofr. Stromeyer, so wie Hrn. Walmstedt verdanken und zuvor eitirt wurden.

Hr. Hofr. Stromeyer wurde zu seiner tressichen Untersuchung dadurch bewogen, dass die chemischen Zerlegungen, welche Howard und Klaproth mit dem die Blasenräume der Pallasischen Eisenmasse ausfüllenden Fossile ansiellten, in ihren quantitativen Resultaten keinesweges übereinstimmten mit den Analysen des Olivins und Chrysoliths von Klaproth und Vauquelin; während doch die große äußere Achnlichkeit des ersteren Fossilesschen längst auf eine gleiche chemische Constitution mit den letzteren schließen ließe

Hr. Hofr. Str. unterfuchte zunächst den Olivin und Chrysolith und zwer:

- 1) einen höchst reinen, völlig unverwitterten Olivin aus den Basalten des Vogelberges hei Giesen, desse nspeck Gewicht einmal, bei 7° 5 C. und om, 789 B. = 3,3324 und ein anderes Mal, bei 19° 76 C. und o, 747 B. = 3,3386 gesunden wurde.
- 2) einen in den Bafalten von Kasalthof in Böhmen verkommenden Olivin, ebenfalls sehr rein und gat etchalten; das specifische Gewicht desselben war bei 9° 5 G. und 0,m 753 B. == 3,3445.
- 3) Chrysolith ans der Sammlung des Hrn. O. M. R. Blumenbach in 2 Exemplaren, die alle Kennzeichen der Aechtheit an sich trugen. Spec. Gew. bei 7°,5 C. und 0,m737 B. = 3,3514.

Die Resultate der chemischen Zerlegung dieser Mine-

;	1		2		3
Kieselerde .	40,09	•	40,45	•	39.73
.Tølkerde .	50,49	•	50,67	•	50,13
Eisenoxydul	8,17	•	8,07	•	9,19
Nickeloxyd ,	0,37	•	. 0,33	•	0,32
Manganoxyd	0,20	•	0,18	•	0,09
Alaunerde .	0,19	•	C,19	•	0,12
•	99,51	•	99,89	-	99,68

Vergleicht man diese Analysen des Olivins mit denem von Klaproth, so sieht man, dass bei jenen, der Gehalt an Eisenoxyd und Kieselerde zu hoch und dagegen der der Talkerde um wenigsiens 12 Procent zu niedrig ausgesallen ist, eine Folge des von jenem Chemiker zur Ausscheidung der Talkerde angewandten Versahrens. Von Kalk sand sieh keine Spur, und da Herr Host. Str. diesen auch in dem Olivin vom Habichtswalde bei Cassel, dem Fundort des von Klaproth analysisten, vergeblich suchte, so ist zu vermuthen, dass der Kalk, welchen Klaproth antras, entweder von einem beigemengten Minerale oder von dem gebrauchten Filtrirpapiere herrührte.

Die Aussindung von Nickelonyd in dem Olivin ist eine mene Thatsache, die ungeächtet der geringen Menge, in welcher dieses Metallonyd in die Mischung dieses Fossiles eingeht, doch in Beziehung auf die Entstehung desselben von Wichtigkeit ist. Versuche, welche zur Bestätigung dieses Nickelonydgehaltes mit mehreren anderen, ebenfalle sehr reinen und aus sehr verschiedenen Gegenden herrührenden Olivinen, als z. B. mit dem vom Habichtswalde, von der Eisel, vom Vesuv, von Rantieres bei Ardes in der Auvergne etc., augestellt worden sind, lassen über das

constante Verkommen des Nickeloxydes in diesem Fossile keinen Zweisel übrig.

Chromoxyd, das wegen des Nickeloxydes zu vermuthen war, wurde nicht gefunden, weder durch Behandlung des Fossiles mit Salpeter, noch durch Ausschließung desselben mit Aetzkali.

Die Analyse des Chrysoliths stimmt in der Hauptsache mit der von Vauquelin gegebenen, gut überein, weicht aber von der Klaproth'schen sehr bedeutend ab. Mit Ausnahme eines etwas größeren Eisenoxydulgehaltes im Chrysolith, stimmt die chemische Zusammensetzung dieses Minerals vollkommen mit der des Olivins überein.

Hierauf untersuchte Hr. Hose. Str. das in den metcorischen Eisenmassen vorkommende olivinartige Fossil, und zwar:

- nur vollkommen reine, auf das forgfältigste mit einer Loupe ausgesuchte Körner zur Analyse genommen. Spec. Gewicht derselben war, bei 20° C. und 0, 747 B. = 3.3404.
 - 2) Ein dem vorgehenden im Aeusseren vollkommen ähnliches Fossi, welches man in einer bei Olumba in der Provinz Chaco-Gualamba in Südamerika gesundenen, der Pallasischen sehr ähnlichen, äsigen, Eisenmasse antrist.

 Spec. Gew. bei 20 C. und 0,27475 B. = 3,3497
 - 3) Das suletst untersuchte, im Aeusseren ebensalls dem ersieren gleiche Mineral, kommt in der, angeblich in der Gegend von Grimma gesundenen Eisenmasse vor, welche auf dem Herzoglichen Naturalien Cabinet zu Gotha verwahrt wird. Spec. Gewicht dieses Minerales war, bei 22° 5°C. und 0,m 756 B. = 3,2759

Die Resultate der Analysen waren:

•	I		2		. 3
Kieselerde .	38,48	•	38,25	•	61,88
Talkerde .	48,42	•	49,68	•	25.83
Eisenoxydul	11,119	•	11,75	•	9,12
Manganoxyd	0.34	•	0,11	•	9.3 i
Chromoxyd					0,33
Alaunerde :	0,18	•	- .		,
Verlust beim		-			
Glühen	-		<i>ب</i>		. 0,45
	98,61		99,79	-	97,92

Es ergiebt fich aus diesen Analysen, dass das olivinartige Fossil der ersten beiden meteorischen Eisenmassen,
in seiner chemischen Zusammensetzung durchaus nicht
von dem Olivin und Chrysolith verschieden ist, sondern
dass diese Mineralkörper zu einer und derselben Spezies
gehören und nur in Rücklicht ihres Vorkommens unterschieden werden können. Sie alle sind, nach Hr. Hosr. Str.,
im Wesentlichen ein Talkerde-Silicat, in welchem das Eisenoxydul, Manganoxyd, Alaunerde und bei dem Olivin und
Chrysolith auch das Nickeloxyd ausgelöst vorkommen.

Dass in den zuletzt untersuchten Fossilien das Nickelaxyd sehlt, ist sehr aussallend, da sie in einer so nickelhaltigen Eisenmasse vorkommen. Erwägt man indes, dass
die meteorischen Eisenmassen sich in einem geschmolzenen
Zustande besunden haben, dass das Nickeloxyd leicht reducirbar ist und nur geringe Verwandtschaft zu kieselhaltigen Verbindungen besitzt, so wird es nicht unwahrscheinlich, dass diese Umstände die Ausnahme dieses Metalloxydes bei dem olivinertigen Fossile der
meteorischen Eisenmassen eben so gut verhindert haben,

als solches bei den Smalten der Fall ist, wo ungeschtet der Benutzung nickelhaltiger Kobalterze nur das Kobaltoxyd nebst einem Antheil Eisen und Arsenik sich mit dem Glassluss vereinigt, während das Nickel sich als Speise im regulinischen Zustande ausscheidet. Die Bildung des Olivins hat dagegen wohl offenbar unter Mitwirkung von Wasser Statt gefunden, also unter Umständen, welche der Verbindung dieses Metalloxydes günslig find. Vielleicht ist es daher auch nicht unwahrscheinlich, dass das Nickeloxyd von dem Olivin aus, dem Muttergestein, ausgenommen worden ist, und es möchte daher nicht uninteressant seyn, den Basalt und den Basalttuff auf einen Nickelgehalt zu untersuchen, der Umstand, dass in dem Chrysolith auch Nickeloxyd vorkommt, kann demnach auch wohl zu der Vermuthung berechtigen, dass dieses Fossil, dessen wahrer Fundort und eigentliches Vorkommen wir bekanntlich noch nicht kennen, sich ebenfalls in Basalten sinden, und keinesweges einen meteorifchen Urfprung habe.

Dass Howard in dem Olivin der Pallasischen Eisenmasse Nickeloxyd gesunden hat, kann keinen Gegenbeweis für die obigen Resultate gebeu, da er nicht erwähnt, mit welcher Sorgsalt er den Olivin von der Eisenmasse getrennt hatte.

Das dritte der untersuchten Fossilien, weicht wesentlich von den übrigen ab. Es ist ein Talkerde-Trisslicat,
während die anderen nur einsaches Talkerde-Silicat sind.
Ob übrigens das in demselben vorkommende Chromoxyd
wirklich zu dessen Mischung gehört, oder in demselben
nur als Chromeisen enthalten ist, hat durch diese Versuche nicht entschieden werden können. Hr. Hosr. Stromeyer hält die Aussindung dieses eigentbümlichen olivin-

haupt von Wichtigkeit, weil es nach dem in demselben vorkommenden Kieselerde- und Talkerdegehalt nicht un- wahrscheinlich ist, dass gerade diese Olivinart vorzüglich die Grundmasse derselben bildet.

Hrn. Walmstedt's, in den Abhandlungen der K. Schwedischen Akademie von 1824. Th. II. p. 359. enthaltenen, Untersuchungen sind früher angestellt, als die des Herrn Hosrath Stromeyer und weichen nur darin von diesen ab, dass sie keinen Nickelgehalt im Olivin angeben.

Weil die kleinen Quantitäten, über welche ich von den verschiedenen Peridotarten zu gebieten hatte, "sagt Hr. W." die Wiederholung der Analysen fast immer unmöglich machte, so habe ich geglaubt, bei allen diesen Untersuchungen ein und dasselbe Versahren befolgen zu müssen, um dadurch die Resultate vergleichbarer zu machen. Nachdem das geschlemmte Steinpulver ungefähr io Minuten lang bei anfangender Glühhitze getrocknet worden und zwar in einem kleinen mit trocknem Kohlensauregas gefüllten Apparate, um dadurch zu verhindern, dass das in dem Fossile als Oxydul vorhandene Eisen sich höber oxydire, wurden zwischen ein und zwei Gramme zur Analyse abgewogen. Die Zerlegung geschah durch Glüben mit dem 4 fachen Gewicht des Minerals an kohlensaurem Kali, und die Kieselerde wurde auf gewöhnliche Weise abgeschieden. Um mich von deren völligen Reinheit zu überzeugen, wurde sie stets noch einmal mit Alkali geglüht. Nachdem die Erde aufs Neue abgeschieden worden, wurde die Lösung mit kaustischem Ammoniak übersättigt, worauf nur eine unwägbare und vermuthlich von dem verbrannten Filtrum kerrührende Plocken gefällt erhalten wurden. Wenn dagegen phosphorleures Natron hinzugeletzt wurde, so migte sich niemals die geringste Spur eines Niederschlages.

Die von Kieselerde befreite, sehr saure und fark grüngelbe Auflösung wurde eine Stunde lang mit Salpetersäure. gekocht und darauf mit kaustischem Ammoniak in geringem Ueberschus gefällt. Der dunkelrothe Niederschlag wurde eine halbe Stunde lang mit einer Lauge von kaustischem Kali gekocht, und aus der alkalischen, mit Salzsäure übersättigten Auslösung, durch kohlensaures Ammoniak einige unbedeutende Spuren von Thonerde gefällt. Das in dem Kali Unlösliche wurde in Salzläure aufgelöft, und nach vollkommner Sättigung, das Eilenoxyd durch bernsteinsaures Natron gefällt. Als der wohlgewaschene Niederschlag mit schwachem Ammoniak übergossen wurde, konnte ich bei seiner Zersetzung mittelst gelinder Glühhitze niemals bemerken, dals der Platintiegel im mindelten gelitten hätte, Bei Wiederansiölung des Eisens in Salzsaure blieb gemeiniglich ein oder zwei Milligramm einer gelatinösen Kieselerde zurück.

Die mit kaustischem Ammoniak gesälte und nun ganz farblose Flüssigkeit wurde mit einigen Tropsen oxalsaurem Kali-Ammoniak versetzt, ohne dass selbst nach mehrtägiger Digestion auf einem warmen Stubenosen die geringste Spur eines Niederschlages jemals wahrgenommen werden konnte. Der Peridot ist jedoch nicht frei von Kalkerde. — Die Lösung wurde nun mit der vom bernsteinsauren Eisenoxyd befreiten zusammengegossen und die Talkerde auf die von Bonsdorff in den Abhandlungen der Akademie gegebenen Methode mit Kelicarbonat gefällt. Nachdem das Gewicht der streng geglühten Erde bestimmt worden, wurde sie in Salzsäure gelöst, wobei niemals eine Spur

wom Gasentwickelung oher bemerkt wurde, als gegen des Ende, wo einige Blasen von Chlor auskeigen. Durch Abrauchen zur Trockne und Auflösen in Salzsäurehaltigem Waller wurde die Kielelerde abgelchieden, deren Gewicht dennoch niemals 0,6 pr. C. überstieg, wohl aber oft viel weniger betrug. Die Auflölung wurde derauf mit Hydrothion-Ammoniak gefällt, und der gewöhnlich etwas dunkle Niederschlag wieder in Salzsäure gelöst und endlich kochend mit Kalicarbonat gefällt. - Die mit Hydrothion-Ammoniak angeschwängerte Lösung der Talkerde wurde endlich mit Schwefelsaure versetzt, bis die anwesenden Verbindungen vollkommen zerfetzt waren, zur Trockne verdampft und erhitzt bis der Ueberschuss von Schwefelsäure verjagt war. Bei Wiederauslösung der Salzmasse in einer concentririen Auflösung von Gips, wurde die Gegenwart der Kalkerde dadurch außer allen Zweifel gesetzt, dass eine geringe Quantität und einige Mal bloß eine kaum wahrnehmbare Spur von Gips ungelöst blieb. Es muss gleichwohl nicht unbemerkt gelassen werden, dass ich durch diesen letzteren Versuch die Kalkerde nur bei den Varietäten von Peridot suchte, für welche man in dem Folgenden einen Kalkgehalt augegeben sindet, nämlich bei den Olivinen von Le Puys und Wilhelmshöhe, so wie bei dem Peridot ähnlichen Fossile, welches man in dem sibirischen Meteoreilen findet.

In Uebereinstimmung mit der so eben beschriebenen Methode wurden folgende Peridote untersucht:

Somme	20,84 40,16 Sanerfiff 21,88 20,60 44.87 - 17,37 21,87 15.38 - 3,50 21,87 0,10 -	
	44.87 - 15.38 - 0,10	19.00
	sauerfiff 20,84 17,13	
	44,24 15,26 0,43 0,18	8
Olivin aus dem fibiri- feben Meteoreifen	Sanerfiff 21,23 40,08 Sanerfiff 20,84 40,16 Sanerfiff 21,88 - 18,48 \\ 21,11 \\ 44,24 - 17,13 \\ 20,60 \\ 15,26 - 3,47 \\ 0,10 \\ 0,18 \\ 0,10	
		100,39
3. aus der Ge- on Le Puys Vivarais	21,55	3
Olivin gend v	41;44 Sa 49,19 - 9,72 - 0,13 0,21- 0,16	100,83
Olivin aus Böhmen	41,54 Sauerfiff 21,6c 41,42 Sauerfiff 21,54 41;44 Sauerfiff 50,04 - 19,37	
	6c 41,42 34 49,61 34 9,14 0,15 -	100,47
rin von der Ifer- wiefe bei der Schneekoppe	19.37 31.3 1,97 31.3	
Olivin von wiefe b Schnee		100,55
	rde fe iydul noxydul de de	

Aus den oben angeführten Analysen scheint man mit völliger Sicherheit schließen zu können, dass die Zusammensetzung des Olivins durch die Formel:

M S oder A. S.

ausgedrückt werden kann, wo R diejenige Klasse von isomorphen Körpern bezeichnet, zu welcher Talkerde und
Eisenoxydul gehören. Vergleicht man sie mit den schon
bekannten Analysen des Chrysoliths, welche ebenfalls mit
dieser Formel übereinstimmen, so kann man es als von chemischer Seite bewiesen ansehen, dass der Chrysolith und
Olivin in der That ein und dasselbe Mineral ausmachen.

Es ist bekannt, dass der Olivin oft eine ausgezeichnete Neigung zum Verwittern bat. Um diesen Vorgang näher auf die Spur zu kommen, hebe ich einen verwitterten Olivin von der Wilhelmshöhe bei Cassel zerlegt. We die Verwitterung sehr vorgerückt war, war die Farbe licht rostgelb und der Glanz und die Durchsichtigkeit verschwunden; der Zusammenhang aber, obgleich sehr vermindert, war dennoch hinreichend, das Zerfallen des Fossiles zu Pulver zu verhindern. Bei den inneren Theilen war die Verwitterung weniger vorgeschritten, so dass sie noch etwas von ihrer grünlichen Farbe, von ihrer Durchsichtigkeit und ihrem Glanze beibehalten hatten.

1,8985 Grm. von den am Meisten verwitterten Theilen gaben auf angeführte Art analysirt:

Kiefelerde 42,61 Sauerstoff 22,16

Talkerde 48,86 - 18,91

Eisenoxydul 8,36 - 1,90

Manganoxydul 0,15

Kalkerde 0,22

Thonerde 0,14

100,34

genwart von Alkali zu vermuthen, so untersuchte Hr. W. dennoch den Olivin eigends darauf, indem ein Alkaligehalt est Ursache ist, die zur Verwitterung des Fossiles beiträgt. Das Fossil wurde deshalb auf die gewöhnliche Art mit kohlensaurem Baryt zerlegt, allein es blieb nach Abscheidung der Kieselerde und des Baryts und nach Fällung mit Ammoniak nur 0,155 Grm. einer weisen Salzmasse zur rück, die bloss aus Bittersalz und Gips bestand. Es wurde also kein Alkali im Olivin gefunden.

Was nun die Veränderungen betrifft, welche der Olivin beim . Verwittern erleidet, so ist es schon durch das blesse Anschen des verwitterten Fossiles begreiflich, dass des Eisenoxyd dabei zum Oxyd übergeht. Auch hat die Analyse den Eisengehalt, als Oxydul berechnet geringer angegeben, als bei andern Peridoten. Indess hat die Analyse auch, in Bezug auf die Menge der Basen, einen Ueberschuls von ungefähr a pr. C. Kieselerde gegeben, und es scheint bei Vergleichung mit den übrigen Analysen, dass die Ursache hiezu in einem zu kleinen Gehalt von Talkerde liegt. Man könnte hieraus schließen, dass, nachdem durch die weitere Oxydation des Eisenoxyduls die chemische Verbindung zwischen den Bestandtheilen aufgehoben wurde, nach und nach durch das Hineindringen von Wasser der Talkerdegehalt verringert, und folglich das letzte Resultat der Verwitterung dieses Fossiles seyn werde ein Gemenge von Risenoxyd, vermuthlich in Form von Hydrat, und Kieselerde. Jedoch lege ich, "sagt Hr. Walmstedt" kein großes Gewicht auf diese Betrachtungen, theils weil ich nur einen einzigen verwitterten Olivin untersuchen konnte, theils auch weil die Undurchsichtigkeit des zur Analyse ans gewandten Stückes unmöglich machte, dass ich mich nicht,

lo wie ich es wünschen möchte, von ihrer Reinheit versichern konnte.

Inzwischen bleibt auf jedem Fall die Frage noch übrig z was kann die Ursache der großen Neigung des Olivins zum Verwittern seyn; da man Beispiele von Mineralien besitzt, die mehr Eisenoxydul als dieses enthalten und dennech sich nicht durch eine solche Anlage zur Veränderung ausseichnen. Ich möchte die Ursache in der körnigen Absonderung des Fossiles suchen, und in der großen Leichtigkeit, mit der dasselbe in Folge hievon von Lust und Wasser durchdrungen wird. Man sindet diese Neigung nicht bei dem Chrysolith, auch vermisst man bei diesen die Absonderung. Es verdiente näher untersucht zu werden, ob nicht der Olivin ebenso aber weniger von der Verwitterung angegrissen werde, wenn diese körnige Absonderung minder deutlich wird, d. h. wenn er sich mehr dem Chrysolithe nähert.

V.

Beobachtungen über die Klangfiguren auf ebenen nach allen Dimensionen schwingenden homogenen Scheiben;

von

STREHLKE, zweitem Lehrer d. Math. a. Gymn. zu Danzig.

Die sichere Hervorbringung der Klangsignren hängt ab von der VV ahl der klingenden Körper, von dem beweglichen Mittel, welches an gewissen Stellen der bewegten Oberstäche zur Ruse kommt und von der sichern Ausstellung der tönenden Scheiben. Immer wird hier vorausgesetzt, dass die Erregung der Schwingungen durch einen Violinbogen geschieht.

Zur Hervorbringung der Klangfiguren scheinen fich vorzüglich möglichst genan gearbeitete Scheiben von Messing oder Glockenmetall zu eignen, von solcher Dicke, dass die Enden der Scheibe nicht in besondere, von den Hauptschwingungen unabstängige, Schwingungen versetzt werden können. Die Seitenlänge der von mir gebrauchten Quadratscheiben betrug 4 bis 6 Zoll Rheinl, bei einer Dicke von Fbis 3.....

Den Gebrauch der Glasscheiben kann ich nach meinen Erfahrungen weniger empfehlen, wenigstens dann nicht, wenn es darauf ankömmt, möglichst bestimmte Figuren zur sichern Beobachtung hervorzubringen. Denn nicht zu gedenken der gellenden Tö-

ne, welche tenende Glasscheiben entwickeln, ein Umstand, der freilich nicht für jeden Beobachter und jede Umgebung gleich lästig wird, so geben gläserne Scheiben nie so reine und scharf begränzte Figuren, als metallene, zumal solche, die ein längerer Gebrauch fähig gemacht hat, volle und reine Tone auzugeben. Dass jene Scheiben minder scharfe Figuren hervorbringen, mag vielleicht in der ungleichartigen - Zusammensetzung der kleinsten Theile des Glases seinen Grund haben, nicht, wie es mir früher erschien, in der durch die Schwingungen der Scheibe erregten Elektricität, welche die Bildung der Figuren auf einem Nichtleiter hindere, auf einer leitenden Metallscheibe ohne körenden Einfluss bleibe; denn auch isolirte Metallscheiben zeigen gleich regelmäseige Bildungen. Uebrigens scheint die von Vielen bei der Bildung der Klangfiguren bemerkte Elektricität nicht von der innern Bewegung des schwingenden Körpers sbzuhängen, sondern von der Reibung des mit Harz bestrichenen Violinbogens, was um so wahrscheinlicher wird, da sie stets als negative austritt.

Zur leichtern Orientirung in den Unterstützungspunkten und in den Stellen, wo die Scheibe durch den Bogen in Schwingung gesetzt werden soll, versieht man das Metall mit einem seinen Netze senkpecht einander durchschneidender Linien, welche selbst bei ansehnlicher Tiese die regelmässige Bildung der Figuren nicht hindern, wie die Vergleichung mit ganz polirten Scheiben zeigt.

Die Bildung der Klangfiguren ist überdiess noch durch die sichere Ausstellung der Scheiben bedingt. Die Scheiben mit den Fingerspitzen festzuhalten, ist

zunächst sehr unbequem, macht ahhängig von der individuellen Struktur der Finger, deren größere oder geringere Oberstäche nicht ohne Einstus auf die Hervorbringung der Figuren seyn kann; und möchte schon delshalb nicht rathsam seyn, weil durch die Finger dem Beobachter ein Theil der ruhenden Linnien versteckt wird. Aber diese Art der Ausstellung wird sogar unmöglich in den dem Rande der Scheibe nahe gelegenen Punkten, wo die haltenden Finger nicht hinlängliche Kraft besitzen, um der am entgegengesetzten Ende der Scheibe, also am längern Hebelarme wirkenden Kraft des Bogens das Gleichgewicht zu halten.

Eine sehr sichere Ausstellung der Klangscheiben wird erreicht durch eine Art eiserner Gabel mit hölzernem Griffe, im VVesentlichen der obere Theil der von Hrn. Chladni zu diesen Versuchen vorgeschlagenen Schraube mit einigen Abänderungen. (Fig. 23. Tas. IV.)

Die beiden Schenkel der Gabel find aus starkem Eisen versertigt. Die Länge eines jeden Schenkels beträgt in meinem Exemplare 4 Zoll, die Breite 4, die Höhe eben so viel. Der obere Schenkel endigt sich in einen Cylinder, durch welchen eine Schraube geht, die an ihrem obern Ende eine gerisste Kreisplatte von ½ Zoll Durchmesser trägt. Der untere Theil der Schraube drückt auf eine Feder, welche am obern Theile des Verbindungsstücks der beiden Schenkel durch kleine Schrauben sestgehalten wird. Der obere Theil, der in eine kleine Kreisplatte sich endigenden Feder nimmt in einer Vertiefung die Schraube auf, der untere Theil trägt eine kleine

Tuclischeibe von etwa 2" Durchmesser. Eine gleich große Tuchscheibe befindet sich, dieser gerade gegenüber auf einem kleinen metallenen Cylinder, welcher fich in den obern Theil des untern Schenkels einschrauben läset. Man darf nicht vergessen, sowohl die Feder, als diesen Cylinder so einrichten zu lassen, dass sie beide leicht herausgenommen werden können. Denn bei einem längern Gebrauche liasten die zum Bestreuen angewandten Sandkörner so fest an den Tuchfcheiben, dass sie bei jeder Feststellung der Scheibe das Metall an dieser Stelle der Politur berauben. Dieser Umstand würde noch lästiger seyn ohne den Gebrauch der Feder, auf welche die Schraube ihre Wirkung äußert. Denn die Sandkörnchen, welche jetzt im schlimmsten Falle nur leichte Eindrücke in einzelnen Punkten des Metalls zurücklassen, würden, bei unmittelbarer Befestigung der Tuchscheibe an der Schraube, kreisförmige Verletzungen auf der Scheibe hervorbringen. Der hölzerne Griff der Gabel ist in der Figur nur angedeutet worden.

Zweck, die wohl unterstützte Klangscheibe in fréie Schwingung zu versetzen; jetzt mögen die beweglichen Mittel betrachtet werden, welche dazu dienen, die durch die entgegengesetzten Schwingungen zur Ruhe gebrachten Stellen dem Auge sichtbar zu machen. Dazu können aber sowohl kleine Theilchen sester Körper als Flüssigkeiten dienen. Unter den sesten Körpern scheint der reine staubsreie Quarzsand und noch mehr der schwere magnetische Eisensand, welcher sich an den Küsten des Meeres und an den Usern der Binnenseen der Oftseelander vorsindet, den

Vorzug zu verdienen. Weniger dürste der von Hrm. Professor Oersted.) hierzu vorgeschlagene Bulvie Lycop. tauglich seyn. Denn da dieser zarte Stanb sich so sest an das Metall hängt, dass er auch bei erstolgter Umkehrung der Scheibe nicht herabsällt, selbst dann nicht, wenn der Schlag eines Hammers auf die Scheibe geführt wird; wie darf man dann erwarten, dass die Schwingungen der Scheibe an Stellen, wo die ruhenden Linien sich sehr nahe kommen, im Stande seyn werden, den Staub abzuwersen, der mit so großer Krast an der Scheibe zurückgehalten wird? In der That hat auch die Anwendung jenes Staubes die Bildungen der Figuren versteckt.

Aber auch der Gebrauch des ganz staubsreien Sandes auf der sorgfältig gereinigten Scheibe erfordert noch einige Vorsicht. Denn sind AB und CD zwei ruhende

den sie für den zwischen ihnen liegenden Sand die Gränzen angeben, über welche ihn die Bewegung der Scheibe nicht führen Dkann; ist nun der Zwischenraum mit einer dicken Sandschicht bedeckt, so wird der Beobachter in der Biegung den Durchschnitt zweier Linien zu sehen glauben, wo in der That kein Durchschnitt vorhanden ist. Darum ist es nothwendig, die Scheibe nur mit wenig Sand zu bestreuen, so viel eben

^{*)} Gehlens Journal für die Chemie, Phys. u. Mineralogie. VIII.
223. O. bediente sich indess auch des Pulvers anderer Substanzen, unter welchen er besonders das gepülverte Blei, abs
dasjenige rühmt, welches die schärssten Linien giebt. P.

himreicht, die ruhenden Stellen sichtbur zu machen und keine derselben zu übergeben.

Mit diesen Vorsichtsmaseregeln wird man es nach einer geringen Uebung in der sichern Führung des Bogens leicht dahin bringen, die Klangsiguren so rein und zart darzustellen, dass kein Sandkörnchen vereinzelt auf der glänzenden Tasel liegt, sondern alle einzeln an einander ruhen, wie auf einem unsichtbaren, mathematischen Faden ausgereihet.

Außer den festen Körpern können auch Flülligkeiten, am bequemsten Wasser, in einer dünnen Schicht über die Scheibe gegossen, zur Bezeichnung der ruhenden Stellen dienen. Dieses Mittel, welches Hr. Wheatstone bekannt gemacht hat, defsen früheste Anwendung aber von Hrn. Chladni herrührt, wie man aus seiner Akustik sieht, wirdohne Zweisel dazu dienen, tieser in diese verwickelfen Erscheinungen der Akustik einzudringen, weil die Bewegung der Flüssigkeit sich ungufhörlich wiederholen läst. Bei dieser Bewegung erscheint die ganze Oberstäche der Flüssigkeit wie mit einem Netze überzogen, welches anfangs weiter ist bei den tiesern Tönen der Scheibe, mit der zunehmenden Höhe der Töne sich zusammenzieht, und bei den höchsten Tönen, welche die Scheibe hervorbringen kann, dem feinsten Gewebe von der regelmässigsten Bildung gleicht. Dieses scheinbare Gewebe wird durch die kleinen Wellen hervorgebracht, die sich in vorschiedenen Riclitungen durchschneiden. Debei folgen diefelben so regelmäseig auf einauder, dass man die Summe der einzelnen Wellen, welche sich zwischen zweien auf der Scheibe eingegrabenen Linien befinden, fehr genau zählen kann. Die Verlüche mit eil ner solchen VVasserschicht zeigen auch zugleich deutlich, dass die ruhenden Stellen durch entgegengesetzte Bewegungen entstehen und dass die solwingende Scheibe nach allen 3 Dimensionen bewegt werde.

Zu einigen besondern Versuchen kann auch angeseuchteter Sand mit Vortheil angewendet werden. So lass sich auf diese Weise darthun, dass in den Klangscheiben die ruhenden Stellen durch die Scheibe senkrecht auf die Oberfläche hindurch gehen. Auch kann dieses Mittel gebraucht werden, um die Schwingungen eines cylindrischen Glasgefäses sichtbar zu machen. Ueberzieht man die innere und äußere Seite eines gewöhnlichen Trinkglases mit stark angeseuchtetem Sande, (welches für die innere Seite Selir leicht geschieht durch Drehung des Glases um seine horizontal gelegte Axe, wobei der angeseuchtete Sand sich an der innern Seite des Gesässes anlegt,) und setzt das Glas durch einen Violinbogen in Schwingung, so vertheilt sich der Sand in 4 oder 6 Dreiecke, welche ihre Spitzen in dem Rande des Glases haben, während die übrigen Stellen desselben frei und durchsichtig werden (Fig. 22. T. IV.). Auf der äußern Seite erscheint eine gleich große Anzahl ruhender Stellen, welche aber zwischen den ruhenden der innern Seite liegen, nicht diese decken, wie es bei ebenen Scheiben der Fall ist.

Wendet man das oben beigebrachte Verfahren an, die ruhenden Stellen einer schwingenden Scheibe durch trockenen, staubsreien Quarz oder Eisensand sichtbar zu macken, se wird man sich von der Wahrheit solgender Beobachtungen überzeugen können:

L' Die Klangfiguren, oder die bei schwingenden Scheiben in Ruhe bleibenden Stellen der Oberstäche sind nicht gerade, sondern stete krumme
Linien, aber Linien im Sinne der Geometrie, heine Flächen.

II. Diese Linien durchschneiden sich nicht.

'Um diese Beobachtungen zu erläutern, wähle ich die einfachern Schwingungen einer Quadratscheibe, bemerke aber zuvor, dass bei allen folgenden Angaben das Tonverhältnis absichtlich übergangen ist; weil eine kleine Aenderung in den Unterstützungspunkten eine wesentliche Aenderung der Figur hervorbringen kann, ohne den Ton zu verändern. Desehalb ist es vorgezogen worden, zwei Seiten des vertikal vor dem Beobachter gedachten Quadrats als ein Axensystem anzusehen, dessen Anfangspunkt an dem linken Ende der untern Seite liegt, und die Lage des Unterstützungspunktes der Scheibe durch die zu diesen Axen parallele Coordinaten A, B, den Punkt der Schwingungsanregung durch a, b zu bezeichnen, wo die zur Einheit angenommene Seite des Quadrats, bei Rechtecken die längere Seite, als Maass der Coordinaten gilt. In den Zeichnungen deutet das Zeichen o die Stelle der Schwingungsanregung an *).

Legt man durch den Mittelpunkt der Scheibe zwei den Axen parallele Linien, wie in Fig. 2, Taf. III, und unterstätzt in der Nähe des Mittelpunktes einen Punkt der Scheibe, der zwischen den beiden Schen-

⁻ A). Die mit Ch. beseichneten Figuren find die aus Hrn. Chledni's : Akasik entlehnten higher gehörigen.

keln eines der 4 rechten Winkel liegt, wobbi es gleichgültig ist, welche der 4 Ecken des Quadrats ik Schwingung versetzt wird; so erscheint entweder Fig. 1 oder 1.

Fig. 1 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha \\ B = \frac{1}{2} - \beta \end{cases}; \begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta \end{cases}$$
Fig. 1 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha, \text{ oder } \begin{cases} \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta, \text{ oder } \end{cases}$$

wo a und β die Veränderungen der Coordinaten ausdrücken, und stets positiv zu nehmen sind.

VVenn man die erste Figur mit +, die zweite mit - bezeichnet, so giebt die Ansicht der zweiten Figur im Allgemeinen die Veränderung der Lage aus

Die Größen a und β find in gewissen Gränzen enthalten, zwischen denen die Kurve, eine Art Hyperbel, sich bewegt. VVird a verkleinert, so rücken die Schenkel der Kurve sich selbst und dem Mittelpunkte näher bis zu einer gewissen Gränze, von welcher an die Kurven nicht mehr, wie bis dahin durch den Unterstützungspunkt gehen. Zugleich tritt die Unmöglichkeit ein, voraus zu bestimmen, ob die Figur die Bildung 1 oder 1. annehmen werde, und es zeigt sich in diesem Falle dieselbe Schwingung, welche Hr. Savart bei den Longitudinalschwingungen freiwillige (spontané) Schwingungsart genannt hat. *)

Die Figur i und i. kann auch so hervorgebracht werden, dass man 3 Seiten des Quadrats in der Mitte des Randes etwa mit den Fingern unterstützt, und eine der 4 Ecken des Quadrats in Schwingung versetzt. Auch hier lässt sich nicht vorausbestimmen, welche Lage die Kurve annehmen werde; aber

Bei derselben Unterstützung und derselben Stelle der Schwingungserregung erscheint, wenn absichtlich die Scheibe in schnellere Schwingungen versetzt wird, Fig. 3, von welcher dieselben Bemerkungen über die Lage gelten *).

Wenn die Quadratscheibe durch 2 Diagonalen in 4 kongruente Dreiecke zerlegt wird, so erhält man, wenn ein Punkt in einem der 4 um den Mittelpunkt gebildeten rechten Winkel unterstützt wird, eintweder Fig. 1 oder 1. Taf. IV;

Fig. 1 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha' ; \text{ oder } = \frac{1}{2} + \alpha' \\ B = \frac{1}{2} + \beta' ; \text{ oder } = \frac{1}{2} + \beta' \end{cases}$$
Fig. 1 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha' \text{ oder } = \frac{1}{2} + \alpha' \\ B = \frac{1}{2} + \beta' \text{ oder } = \frac{1}{2} - \beta' \end{cases}$$

Hier gelten von a' und b' dielelben Bestimmungen, wie bei Fig. 1 und 1. Taf. III. Die Lage lässt
sich über gewisse Gränzen hinaus nicht vorher bestimmen, eben so wenig dann, wenn 3 Ecken des
Quadrats unterstützt werden, während einer der 4
Seitenmittelpunkte die Schwingungen empfängt. Fig. 3
ist analog der Figur 3 Tas. III; Fig. 2 Tas. IV giebt
das Schema der Veränderungen.

Auf die Figuren i und i. Taf. III und IV lassen fich nun viele Klangsiguren zurückführen, unter der

jeder gegebenen Scheibe kommt entweder Fig. i oder i. zu, und keine Seite der Scheibe verwechselt jemals die an ihr beobachtete Figur.

[&]quot;> Für diejenigen; welche diese Versuche anstellen wollen; bemerke ich noch, dass die Hervorbringung der Fig. 1 und 1,
nicht öhne einige Schwierigkeit ist, dass aber die folgenden
Figuren darzustellen, keine Mühe macht.

Voransletzung, dals, wenn in einem Systeme kongruenter, fest mit einander verbundener Scheiben eine Scheibe eine gewille Schwingung erhält, fich diese allen Scheiben des Systems mittheilt, wodurch eine einfache Schwingung sich genatt 4 oder 9 Mal wiederholen kann, wenn das Quadrat als aus 4 oder , 5 kongruenten Quadraten bestehend angesehen werden kann. Doch ist hiebei die Theilung in Rechtticke nicht ausgeschlossen. Die jedes Mal nach der obigen Ansicht wahrscheinlichen Theilungen find in den Zeichnüngen durch punktirte Linien angeden tet, können aber auch ganz übergangen werden; werl die Figuren Darstellungen der durch die Erfahrung ausgemittelten Klangfiguren find, nicht folche, die fich aus jener Anlicht durch Zulammensetzung und Wiederholung der einfachen Formen ergeben.

Nehmen wir ein Rechteck an, wie Fig. 5 T. III, in welchem die Seiten sich wie i : 2 verhalten; so erschient Fig. 5 T. III oder Fig. 5., je nachdem das untere Quadrat die der Fig. i oder i. zukommende Unterstützung erhält. Fig. 6 liesert das Schema der Veränderungen, und zeigt zugleich die 6 Stellen der Schwingungsanzegung.

Auf der Gränze der Figuren 4 und = zeigt sich die freiwillige Schwingungsart, die in Fig. 7 und 7.

dergesiellt, ist.

Das aus 2 Quadralen zulammengeletzte Röchteck, werde nun durch Hinsufügnig zweier Rechtecke zu

einem Quadrate erganzt, wie diele in der dritten Quadratreilie auf Taf. IV engedentet ist, dann erhält man

Fig. 8 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{4} + \frac{\alpha}{\beta} \text{ u. f. w.} \\ B = \frac{1}{4} + \frac{\alpha}{\beta} \text{ u. f. w.} \end{cases}$$
Fig. 8, für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{4} - \frac{\alpha}{\beta} \text{ u. f. w.} \end{cases}$$

Fig. 9 oder 9, auf der Gränze von 4 und 4, Fig. 12 bei derselben Unterstützung und derselben Stelle der Schwingungeerregung, wenn die Schwingungen schneller werden, und sicherer, wenn noch ein Punkt unterstützt wird, dessen $A' = \frac{1}{4}$, $B' = \frac{1}{4}$ etc. Auf der Gränze von Fig. 12 und 12, zeigt sich Fig. 13 und Fig. 13,, die hier nicht verzeichnet ist *).

Um Fig. 15 zu erhalten, wird man einen Punkt unterstützen, dessen $\left\{ \begin{array}{l} A = \frac{\pi}{4} & \left(\frac{1}{4} \right) & \left(\frac{\pi}{4} \right) & \left(\frac{\pi}{4} \right) \\ B = \frac{\pi}{4} & \left(\frac{1}{4} \right) & \left(\frac{\pi}{4} \right) & \left(\frac{\pi}{4} \right) \end{array} \right\}$, wobei sich freilich nur die Lage der Figur auf dem 4ten Theile der Scheibe wird voraus bestimmen lassen, indem die andern Theile entweder die Schwingung 1 oder 1. T. III machen können. Dadurch entsteht eine grössere Mannigsaltigkeit von Formen, welche hier für den Fall dargestellt sind, wenn

Die Umkehrung der Figuren läst sich besonders leicht füt diese Stelle der Scheibe wahrnehmen; man hat aber nicht nöthig; um Fig. 3. darzustellen, die Unterstützung zu verändern, indem die untere Seite der Scheibe Fig. 3. grent, wenn die obere Fig. 3 zeigt.

doch mus ich bemerken, dass Pig. 16 nnd 14 mit nicht auf Quadratscheiben, wohl aber in Zusammen-setzungen vorgekommen sind, wie auf dem Rechtecke

Fig. 18, für
$$\begin{cases} A = \frac{15}{16}, & A = \frac{1}{3} \\ B = \frac{1}{16}, & b = \frac{1}{3} \end{cases}$$

Auf der 4ten Tafel sind mit Auenahme der 20sten und 21sten Figur. die Schwingungearten abgebildet, welche zu den Figuren 1 und 1. gehören. Ein Quadrat, so unterstützt, dass

giebt die Fig. 5, Fig. 5., wenn a sich vergrößert, während β constant bleibt, wobei die Schenkel der Kurven sich von einander entsernen, ohne jedoch jemals in gerade Linien, wie Fig. 6 Ch. überzugehen, Hier sind Fig. 7 und 10 die freiwilligen Schwingungsarten.

Fig. 12 zeigt sich für
$$A = \frac{1}{4} + \frac{a}{\beta}$$
 u. f. w.,

kann aber mit Fig. 12. und andern Bildungen abwechseln, welche hier übergangen sind; eben so kann Fig. 13. an die Stelle von 13 treten,

Figur 15 und 16 erscheint oft unter denselben Umständen; die erste kann aber stets mit Sicherheit für a = 0 oder a = 1, die zweite für a = 0 a = 1 b = 0 hervorgebracht werden.

Figur 18 gehört zu einem Punkte, dessen

A = 1 (1) und einem Punkte, dessen e = 1 u. l. w.

B = 1 (1)

Fig. 21 zn B

Diese Figur ist noch deshalb merkwürdig, dass sich hier die einsachern Schwingungen der Fig. 1

T. III auf 5 Quadraten mit den zusammengesetzten Schwingungen von Fig. 8 T. IV auf den 4 Eckqua-draten verbinden.

Diese Bemerkungen scheinen binzureichen, um den Sinn jener oben erwähnten Beebachtungen zu erläutern.

VI.

Ueber eine Unvollkommenheit in der bieherigen Theorie der Ebbe und Fluth;

VOD

Hrn, Professor und Ritter Pannor zu Dorpet.

In meinem Grundrisse der Physik der Erde und Geologie habe ich (S. 385) im Vortrage der Principien der Ebbe und Fluth, wie wir sie seit Newton bis auf La Place besitzen, eine mir unüberwindlich scheinende Schwierigkeit angezeigt und immer, aber vergeblich, gewünscht, es möge ein diese Fachea Kundigerer als ich diese Schwierigkeit lösen.

Dieser sehlerhaft mir scheinende Vortrag ist allgemein bekannt und sindet sich, wie in so vielen andern
VVerken, auch in meinem obengenannten Grundrisse
5. 263, p. 379. Daher enthalte ich mich hier der
VViederholung desselben. Die Schwierigkeit aber ist
folgende;

Der anziehende Körper M (Fig. A.) wirkt gegen den Erdkörper anupbafa, vermöge der ungleichen Entsernungen, auf dem Punkte a am meisten,
auf dem Punkte c weniger und auf dem Punkte à am
wenigsten. Daraus wird geschlossen 1) dass a sich gegen M nähern müsse; 2) c gleichfalls, aber weniger
als a; 3) b gleichfalls, aber weniger als c. VVoraus man solgert, dass die Flüssigkeit auf der Seite a

und b, der Erfahrung gemäß, sich gleichzeitig über den selten Kern ikln erheben und in e und f sinken müsse.

Ist diese Folgerung richtig, so müssen die Erde und der Mond, außer ihren sonstigen bekannten Bewegungen, noch Eine, nämlich eine annähernde, Bewegung haben. Denn wenn der slüssige Punkt b hinter dem Mittelpunkt c oder hinter dem sesten Theile des Erdkörpers zurückbleiben sollte, müsste der Punkt c und der seste Theil das Ende nothwendig um die ganze Höhe gb oder ad der Fluth sich dem Körpen M täglich zwei Male näher, welches jährlich etwa 365½ Toisen ausmachen würde, eine Größe, die man als außerhalb der Gränzen der Beobachtung für einige Jahre ansehen möchte.

Rückte aber die Erde um so viel gegen den Mond, so müste dieser, wenn dessen Masse sich zu der den Erde verhält = 1:100, in einem Jahrhunderte um etwa 3:652500 Toisen und beide VVeltkörper sich einsander um etwa 3:688000 Toisen nähern: Eine Größe, die ungesähr der ganzen Entsernung derselben ausmacht und also der Beobachtung schon nicht entgehen könnte. Eine genauere Berechnung würde diese Annäherung noch bedeutend vergrößern, wenn man die Zunahme der Annäherung nach dem Gesetze des Quadrats der Entsernung hinzusügte.

Es ist also nicht nur gegen alle unsre astronomischen Begriffe und gegen den in der allgemeinen Bewegungslehre angenommenen Grundsatz des Gleichgewichts der Centripetal- und der Centrisugal-Kräfte, dass zwei Weltkörper sich allmählig nähern, sondern die beobichtete Constanz (oder nicht beobachtete Variation) der Entfernung derselben von einander widerspricht der Annäherung, welche ans obigen Sätzen sließt.

- Noch mehr; Es folgt aus dem Satze der Gleicli-, heit der in gleichen Zeiten durchlausenen Flächenraume in allen Central-Bewegungen, dass die Umlaufszeit des Mondes genau im Verhältnisse der Verminderung seines Abstandes von der Erde abnehmen müste, und so würden die Monds-Monate zur Zeit, der Griechen und Römer kaum halb so viele Erdtage: gefast haben als jetzt, und wir würden die Chronologie dieser Völker mit der unsrigen gar nicht vergleichen können; da hingegen alle uns bekannten Bemüllungen der Alten, bis auf den Papst Gregor XIII, die Zeitrechnung nach dem Verhältnisse der Umlaufszeiten der Erde und des Mondes einzurichten, das constante Verhältnis des Mondmonats zu dem Erdtage und also auch zu dem unveränderten Lauf des Mondes um die Erde und mithin auch die beständige Distanz dieser zwei Weltkörper seit zwei bis dreitausend Jahren documentiren.

Betrachtet man den Gegenstand von einer andern Seite, nämlich in Hinsicht der directen Anziehung des Körpers M auf die verschiedenen Punkte der slüsen Hülle, in der Voraussetzung, dass der seste Körper ikln seine Entsernung von M nicht andere, so läset sich die gleichzeitige Hebung des Meeres an beiden entgegengesetzten Seiten a und b durchaus nicht erklären: denn nennt man A die Distanz von a zu M, R den Radius der Erde, 1 die Anziehung des Kör-

pere Manfa, so ik die Anziehung auf b in der Richfung $cM = \frac{A^2}{(A+2R)^2}$; und wenn man $R = \frac{7}{38}$ A setzt, = 0,9344. Betrachten wir nun diese Wirkung des Körpers M in Bezug auf die Schwere der flüssigen Hülle unserer Erde, so ist offenbar diese Schwere in a vermindert und in b vermehrt, im letztern Falle um 0,9344, wenn die Vermehrung in a = 1 ist. Es sey nun die mittlere Hebung des Meeres in a = 3', so mülste in b eine Depression = 2,8032! Statt finden, nicht aber eine Erhöhung von 3' die aus der Erfahrung fich ergiebt. Die Anziehung des Mondes auf den Punkten e und f = 0.9672 gesetzt, so würde sich das Waller von dielen Gegenden nach der vordern Seite nda ziehen, welcher Zustuß ohnehin durch die anf der hintern Seite vermehrte Anziehung in der Richtung be M, vermöge des Gesetzes des Gleichgewichts, Statt finden müste. So würde also die Wasserhülle am Acquator, statt der beiläufig elliptischen Gestalt, eine Eisigur durch die Theorie bekommen.

Dieser Widerspruch zwischen Erfahrung und Theorie ist, meines Wissens, noch nicht gelöset. Und da es der Wissenschaft darum zu thun seyn muss, solche Widersprüche nicht zu dulden, so hoffe ich, dass folgender Versuch, auch wenn er nicht als ganz genügend erscheinen sollte, nicht unwillkommen seynwerde. Vielleicht veranlasst er glücklichere.

VVas wir über das Phänomen der Ebbe und Fluth gewiße wissen, ist, dass die Gravitation des Mondes (und der Sonne) eine Veränderung in der Figur der flüssigen Hülle des Erdkörpers erzeugt. Es entsteht

aber die Frage, ob diese Wirkung eine directe oder eine indirecte sey, ob der Mond das Wasser dieseite und jenseite unmittelber erhebt, oder ob diese Hebung dadurch geschieht, dass das Gleichgewicht, welches die Schwere bewirkt, durch den Mond gestört wird. Die erstere Annahme erklärt das Phänomen nicht, wie eben gezeigt worden. Wir wollen daher es versuchen, ob wir nicht auf dem zweiten Wege dazu gelangen.

Wir wissen durch den Lauf der Himmelskörper unsers Sonnensystems von der Gravitation nichts als a) dass ein damit begabter Körper auf einen andern in jeder messbaren Entsernung anziehend wirkt und eine solche Anziehung erfährt, im Verhältniss der Massen. 6) dass diese VVirkung immer in jedem Körper und in allen Richtungen, die sich von seinem Schwerpunkte aus denken lassen, Statt sindet. c) dass diese Eigenschaft, als mechanische Krast gedacht, sich im Verhältnisse des Quadrats der Entsernung schwächer zeigt.

An diesen Sätzen war es genug, um den Lauf der Himmelskörper unsers Sonnensystems zu erklären, weil die Masse jedes derselben als in dessen Schwerpunkte concentrirt angesehen werden kann. Sobald man aber die Wirkung eines dieser Körper auf einzelne Theile eines andern beurtheilen will, sind diese Sätze nicht mehr genügend, wail die relative Lage der Theile eines solchen (des letztern) Körpers uns zwingt auf die Gravitation dieser Theile zu einander Rücksicht zu nehmen, und also einen Conflict von zweierlei Attractions-VVirkungen zu betrachten, wobei die Richtungen nothwendige Elemente zur

Lösung der Aufgabe werden. Daher liese sich die der Ebbe und Fluth mit jenen Sätzen allein nicht lösen.

Die Sätze, deren wir noch bedürsen, find, meiner Ansicht nach, folgende:

- 1) Wir wissen bestimmt, dass die Gravitation der Materie sich in zwei Hauptphänomenen außert. a) Zur Bildung einzelner sphäroidischer Weltkörper durch wechselseitige Anziehung der Theile derselben. b) Zur Anziehung anderer Weltkörper als ganzer Massen, wodurch ihre Bahnen bestimmt werden. Sehen wir nun diese zwei großen Phanomene als aus ziner Quelle entspringend an, so ist es klar, dass jede dieser Wirkungen einen Theil der andern aufhebt, weil eine einfache Kraft nicht eine doppelte Wirkung haben kann. Wenn also ein Weltkörper eine Gravitation auf einen andern Körper außert, so ist die Gravitation seiner Theile gegen einander (die Schwere auf demselben) geschwächt. Es läst sich sogar ein solches System von Weltkörpern um einen einzelnen Weltkörper denken, wodurch die Schwere an dem letztern ganz aufgelioben, und also jeder nicht durch Flächen - Anziehung conglomerirte Theil über demselben frei schweben würde,
- 2) Wenn demnach ein materieller Punkt r (Fig. A.) der Anziehung des Körpers M unterworfen ist und also auf ihn gleichfalls wirkt, so hat dieser Punkt einen Theil seiner Gravitation verloren, den er nicht mehr auf die andern Punkte des Weltkörpers, zu welchem er gehört, verwenden kann. Denken wir uns eine gerade Linie tr M durch diesen Punkt und den Punkt M, so werden alle auf der Linie tr besindli-

chen materiellen Punkte aus derfelben Urfache von ihrer Anziehungskraft in der Richtung et verlieren, jeder derfelben nach dem umgekehrten Verhältnisse seiner Entsernung vom Punkte M. Zur Erleichterung unserer Betrachtungen wollen wir diese Richtung et als mit der Geraden cM, welche die Mittelpunkte beider VVeltkörper verbindet, parallel ansehen. Im vorliegenden Falle für die Erde und den Mond wird das Maximum des Fehlers, nämlich für den Punkt e, nur

- 3) Es ley demnach der Punkt s in diesem Falle, so verliert er, und alle in der Parallele us besindlichen Punkte, von seinem Anziehungs-Vermögen in der Richtung der geraden Linie der Anziehung, in andern Richtungen aber nur in sosern diese irgend einen VVinkel mit dieser Linie machen. Es sey demnach es der Radine aus dem Punkte s, so ist, wenn dieser Verlust für den Punkt a = 1 ist, dieser Verlust in Beziehung auf die Schwere = ein les, also für den Punkt l = 0.
- Werden, als gälte er nur von den Punkten an der Peripherie des Erdkörpers, sondern jeder andere Punkt auf der Geraden as verliert auf gleiche Art im Verhältnis des Sinus des Winkels Ics, nur, vermöge seiner größeren Entfernung von M, weniger als s, da er als ein Mittelpunkt von Anziehungen in allen denktaren Richtungen wirken kann und als solcher anges sehen werden muss.

Wenden wir nun diese Satze auf die Ebbe und Finth an, so santet die Erksarung wie solgt:

Durch die Anziehungs-Wirkung der Erde auf den Mond wird die Gravitation aller Theile des Erd-körpers geschwächt und mithin die Schwere der stüssigen Hülle in der Richtung & und allen ihr parallelen Richtungen, nach dem Satze 3. Das eine Maximum dieser Schwächung ist in d' und das andere
in b. Beide verhalten sich = 1:0,9344. Von diesen
beiden Punkten ab vermindert sich dieser Verlust
mach e und f zu wie die Cosinus der Breiten, und er
ist in e und f = 0. Folglich ist das Gleichgewicht
der stüssigen Hülle in der Art gestört, dass in a und b
die Erhebungen ad und bg, in den Punkten f und e
aber die Applattungen fo und eu Statt sinden müssen,
welche durch die Axendrehung der Erde alle 6 Stunden ihr Maximum um 90° wechseln.

Dieler Erklärting liegt, wenn man es strenger nimmt, eine Hypothele zum Grunde, nämlich folgende: Ein materieller Punkt, der nach allen Rich= tungen Anziehung zu äußern fähig ift; leidet an der Energie dieser Fähigkeit durch wirkliche Verwendung derselben auf einen andern Körper mit in der geraden Linie durch die Schwerpunkte; in allen andern Richtungen aber nur in sofern die Anziehungs-Fähigkeit sich in zwei Kräfte zerlegen läset, deren Eine mit dieser geraden Linie parallel ist. Dieses geschieht in beis den entgegengeletzten Richtungen gleicht, ohne Rückficht auf das Politive oder Negative in den Richtungen, Es sey & (Fig. B.) ein solcher materieller Punka A ein anderer solcher Punkt; der von cangezogen wird, und also HU die Richtung der Anziehung, so wird C von leinem Anziehungs-Vermögen in der

Richtungen DC und EC gar nicht, und in den Zwilichen-Richtungen FC und GC nur in sofern das Anziehungs-Vermögen in diesen Richtungen sich in zwei Kräfte zerlegen lässt, deren Eine mit HB parallel ist.

Das Ungewohnte in dieler Hypothele ist, dals in derselben keine Rücksicht auf das Positive und Negative genommen wird. Indels scheint mir dieser Satz der Natur der Anziehung gemäß; denn wir wenden in der Mechanik diele Begriffe nur dann an, wenn wir zwei mechanische Kräfte haben, die gleichzeitig auf einen Punkt von außen her wirken. Hier aber haben wir eine einseitige innere Kraft, die sich auf. die politive und negative Seite außern kann und muls, von welcher Seite her die Veranlaskung zur Kraftaußerung kommen möge. Denkt man sich noch einen Körper K in derselben Relation zu U als H, aber auf der andern Seite, so wird er einen neuen Theil des Anziehungs - Vermögens des Körpers C beschäftis gen, und jeder andere materielle Punkt I oder L in der Nähe von C wird von diesem desto weniger angezogen werden. Und wenden wir dieses auf die Ebbe und Fluth an, so folgt eben daraus; dass wenn wir H für den Mond, K für die Sonne nehmen, dieler Zustand der Opposition der drei Weltkörper so gut als ihr Conjunctions Zustand, die Fluth vergrößern mus, weil ihre vereinigte Kraft der Schwere des Meerwassers entgegen wirkt: welches in der Hypothese des Anrückens der Erde gegen den Mond nur für den Fall der Conjunction das Phanomen erklärt,

Gleichfalls folgt aus unserer Erklärung; dass wenn der Mond und Sonne in den Quadraturen sind, die Fluth auf der Mondseite und auf der entgegengesetzten, dem Phänomen gemäß, kleiner ausfallen muß, weil durch die Verminderung der Schwere des Meerwassers in e und f (Fig. A.) eine Fluth entsteht, welche die andern vermindern muß. Die Hypothese des Anrückens der Erde gegen den Mond erklärt dieses Phänomen gleichfalls nicht; denn in derselben müßte die Erde in einer mittlern Richtung rücken, welche die Diagonale des aus dem Verhältnisse der Kräste des Mondes und der Sonne construirten Parallelograms ist; und in dieser Richtung würde die Hebung des Meeres ihr Maximum erreichen und größer seyn, als wenn der Mond allein seine Anziehung äußerte.

Aber angenommen unser Satz sey, nur eine Hypothese, so fragt es sich, in wiesern sie geduldet werden könne. Ich fordere von einer annehmbaren Hypothese in Ermangelung eines erwiesenen Lehrsetzes, drei Eigenschaften: a) dass sie das Phänomen, das sie erklären soll, in allen seinen Theilen vollständig erkläre; b) dass sie mit keinem Naturgesetze und keinem sonstigen physikalischen Lehrsatze im VViderespruch stehe; c) dass, wo möglich, ausser dem zu erklärenden Phänomene, noch einige andere Analogien für sie sprechen.

Die erste Bedingung wird man, hosse ich, durch diese Hypothese erfüllt sinden; wenigstens wüste ich im Phänomene der Ebbe und Fluth nichts, das nicht durch sie erklärt wäre, und es können unter Annahme derselben alle bisherigen Rechnungen unverändert

bleiben, wenn man nur voraus bemerkt, dass die Hehungen nicht direct durch Mond und Sonne, sondern, indirect durch die Verminderung der Schwere, hewirkt werden. Die zweite Bedingung scheint mis. obenfalls erfüllt; denn es ist mir weder ein Nature gesetz noch ein Satz in der rationellen Astronomie. bekannt, der mit dieser Hypothese im Streite ware. Sie besteht ohnehin in einer Vorstellungsart über den Conflict zweier Gravitations-Aeußerungen, wobei die quantitativen Resultate unverundert bleiben. Die Er-Rillung der dritten Bedingung ist wohl schwer, da wir unter den übrigen Himmelskörpern keinen haben, an welchem älmliche Phänomene beobachtet werden können, und unsre sublunarische Welt uns noch weniger Gelegenheit zu ähnlichen Beobachtungen giebt. Dieser Mangel benimmt zwar der Hypo--these einen Theil ihrer Wahrscheinlichkeit, macht sie aber nicht verwerslich. Jede andere wird auch nur die zwei ersten Bedingungen erfüllen und also nur der unsrigen an die Seite gestellt werden können. eine solche Erklärung, in welcher man mit dem früher bekannten Gravitations-Geletzen ausreichen könnte, würde den Vorzug verdienen.

Möglich indels, das ich in meiner ganzen Ansicht irre, dass die Mängel, die ich in der üblichen
theoretischen Darstellung des Phänomens der Ebbe
und Fluth zu sinden glaube, nur scheinbar seyen.
Ich wünsche belehrt zu werden, und gewiss mancher andere Physiker mit mir. Ich wüsste aber Niemand, der mit größerem Rechte diese Belehrung er-

theilen könnte, als der Herr Professor Gauss, der, als rationeller Astronom, der Stolz Deutschlands ist, von andern Nationen nicht minder verehrt. Ich nehme mir die Freiheit Ihn zu ersuchen, sich in diesem Annalen über einen so wichtigen Gegenstand zu erklären. —

Parrot, Pref. d. Physik zu Dorpat.

(Die beiden Figuren folgen im nächsten Hest.),

VII.

Auszug aus dem Programm

d e r

hollandischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Haarlem, für das Jahr 1825.

,(Eingeftuck von dem Seksetzir der Geseils. Hrn. van Marum.)

Die Gesellschaft hat am 21sten May ihre 72ste jährliche Sitzung gehalten. Sie hat eine Abhandlung gekrönt, über die Frage: Von welchem Werthe sind im Allgemeinen in der Medicin die schweselsauren Chinabasen (sulfates de Quinine), besondere bei den Fiebern. Der Versasser dieser Abhandlung ist F. J. Wittmann, Doctor der Medicin zu Maynz.

Auf die Frage: — Da man in der Thierazeneykunst viele Anzeigen sindet, dass die Grundsätze der
Modicin des monschlichen Körpers daselbst unzeitig angewandt worden und dieses vielleicht den Fortschritten
der genannten Kunst Hindernisse in den Weg legt, so
fragt die Gesellschaft: "Welche Achnlichkeit ist da, zwi"schen den Krankheiten, die am häusigsten bei unseren
"Hausthieren Statt haben, und den Krankheiten der
"Menschen, sowohl in Bezug auf ihre Entstehung, ihre
"Fortschreitung und ihren Ausgang, als auch hauptsächlich auf
"das Versahren, nach welchem diese Krankheiten behan"delt werden müssen? Worin weichen die einen von
"den anderen ab unter ihren verschiedenen Verhältnis-

"sen. Wie kann diese Verschiedenheit durch die ver"schiedene Beschassenheit des Menschen und der Thiere
"erklärt werden, und welchen Grundsätzen muss man in
"der Thierarzeneykunst solgen, um die Krankheiten der
"Hausthiere genügend kennen und auf die gründlichste
"Art behandeln zu lernen?" — hat die Gesellschast eine
französisch geschriebene Antwort erhalten, mit der Dovise: Les progrès tiennent moins a une etude routinière etc. Man fällte das Urtheil, dass dieser Aussatz
nicht Verdiensteigenun bestize, um gekrönt zu werden,
und beschlos, diese Ausgebe zu wiederholen. Man hat
dieselbe vor dem isten Januar 1827 zu beantworten.

Die Geschlichast hat in Betreff der physikalischen Wissenschaften sur dieses Jahr die nachstehenden Fragen ausgegeben, die zu beantworten sind

7 . vor dem esten Januar 1827.

Da die verschiedenen Zweige der Naturgeschichte seit mehreren Jahren zu ausgedehnt worden sind, um innerhalb eines akademischen Jahres vollständig gelehrt werden zu können, so fragt man: "welche Auswahl hat "man beim Unterricht in der Naturgeschichte zu tref"sen, damit man nur dasjenige berühre, was sowohl im "gemeinen Leben, als in anderer Beziehung von Nutzen "seyn kann?"

"Was hat man der Erfahrung und sicheren Beobach"tungen zusolge von der wahren Natur derjenigen Fie"ber zu halten, welche unter dem Namen Puerperalsie"ber bekannt sind? Muss man dieselben als eine beson"dere und von dem Zustande der Wöchnerin abhängen"de Krankheit betrachten? Oder sind sie zusäsig und
"nehmen sie ihren Ursprung von äusseren und verschie-

"denen Urfachen? Kann die Schwangerschaft und her-"mach die Niederkunst zu dieser Krankheit einigen An-"lass geben? Hat man eine Entzündung, seg es wahre. "oder falsche (apparente); in dem Peritoneum; als die. nächste Urseche dieser Krankheit zu betrachten, oder, "können die Entzündungen des Uterus, der Eingeweide "und anderer Theile gleichfalls zu derfelben beitragen? Ist "es nicht sehr wahrscheinlich, dass die Sorgsalt während, der "letzten Monate der Schwangerschaft und während der mersten Tage nach der Niederkunft, die Ausleerungen der Eingeweide zu unterhalten, als ein prophylactisches Mittel "betrachtet werden muss, um dieser so gesahrvollen Krank-"heit bei Zeiten vorzubeugen? Was hat man nach "pathologischen Grundsätzen von der Wirkung des Caplomels in dieser schweren Krankheit zu halten?"

"fen, dass mehrere Krankheiten der Haut durch sehr "kleine, dem blossen Auge unsichtbare Insekten unter "der Epidermis verursacht werden, während andere diese "Meinung nicht zulassen. Die Gesellschaft wünscht al"so zu wissen, aus welchen Gründen man das Daseyn "dieser Insekten unter der Epidermis angenommen hat, "und welche Beobachtungen hierzu beigetragen haben? "Und im Fall, dass diese Annahme gegründet sey: was "könnte man daraus ableiten, um die Behandlung eini"ger Hautkrankheiten zu verbessern?"

Da es Beobachtungen giebt, die zu beweisen scheimen, dass die Entwicklung von Saamen, welche nicht
von den letzten Jahren herstammen oder von Saamen
fremder, weither gekommener Pflanzen, durch Sauerstoffhaltige Substanzen begünstigt und erregt werden kön-

ne, während die nämlichen Substanzen in andern Fällen diese Wirkung nicht gehabt haben, so fragt man: — "Giebt es zusolge wohl beglaubigter Ersahrungen Mittel, "deren man sich mit Ersolg bedienen könnte, um die "Entwicklung der Saamen zu besördern? Wenn dem so "ist: welches sind die Mittel und auf welche Art müssen "sie angewandt werden?"

"Welches ist der gegenwärtige Zustand der Kennt"nisse hinsichtlich der Bewegung des Sastes in den Pslan"zen? Welches sind die Beobachtungen und die Versu"che, die über die Ursache dieser Bewegung und über
"die Gefäse oder Organe, in welchen diese Statt sin"det, einiges Licht verbreitet haben? Was kann man von
"alle dem, was die Physiker hierüber geschrieben haben,
"als durch wohl beglaubigte Versuche hinlänglich erwie"sen annehmen: was hat man noch als weniger bewiesen
"oder bloss bypothetisch anzunehmen? Und welchen
"Nutzen kann man aus der in dieser Beziehung erlang"ten Kenntnise für die Kultur der Pslanzen ableiten?"

"Welchen Ursprungs und welcher Natur ist das,
"was Grew, Du Hamel und Andere in den Stämmen
"der Bäume und Sträucher Cambium genannt haben? Ist
"diese wirklich, wie mehrere Physiker angenommen ha"ben, eine besondere, sehr von den übrigen Sästen der
"Pslanzen verschiedene Substanz, aus welcher die neuen
"Schichten von Holz und Rinde erzeugt werden? Oder
"ist diese, wie einige Physiker annehmen, eine sehon or"ganisiste Substanz, welche sich entwickelt? Welchen
"Nutzen kann man aus dem, was wir von dieser Sub"stanz wissen, für die Kultur der gewöhnlichen Pslanzen

Man sindet die hauptsächlichsten Meinungen über diesen Gegenstand in dem Werke von C. H. Schultz, die Natu- der lebendigen Psanzen. Thl. 1. Seite 620.

"Was ist, im Allgemeinen, der Unterschied zwischen "einem mechanischen Gemenge und einer chemischen "Mischung, besonders bei den lustsörmigen Flüssigkei"ten: und auf welche Weise kann man mit Gewischeit
"erkennen, ob eine Vereinigung von zweien oder mehre"ren sesten Körpern, vor Allem aber eine Vereinigung
"von zweien oder mehreren Lustarten, eine chemische
"Mischung darstellt?"

Man wünscht, dass man auf die bei der Vereinigung Statt findenden dektrischen Erscheinungen ausmerksam sey.

Die Gesellschaft hat für gut gehalten, nachstehende Fragen zu wiederholen, auf die zu anworten ist

vor dem isten Januar 1897.

"Welches find die heilfamen oder der Gefundheit
"des Menschen schädlichen Veränderungen, welche die
"Nahrungsmittel, sowohl aus dem Thier- als aus dem
"Pflanzenreich, in der Zusammensetzung ihrer Bestand"theile durch die Wirkung des Feuers erleiden; und
"welche Regeln kann man daraus ableiten, um die Be"reitung gewisser Nahrungsmittel abzuändern, damit sie
"zugleich geschickt werden, am meisten zu nähren und
"die Gesundheit des Menschen zu erhalten?"

"Bis zu welchem Punkt kennt man die Natur und "die Eigenschaften derjenigen Schwammarten, welche un-"ter den Holsdiehlen wachsen, vor allem in seuchten "Gemächern, wo sie sich sehr schnell vermehren und in "kurzer Zeit die Faulniss des Holzes veranlassen. Kann "man aus der bekannten Natur dieser Psianzen und aus "der Art, auf welche sie die Fäulnise des Holzes be-"schleunigen, Mittel ableiten, um die Entstehung derselben "zu verhindern und sie entweder gänzlich auszurotten, "wo sie sich besinden, oder wenigstens ihre schädlichen "Wirkungen zu verringern?"

"Bis zu welchem Grad ist die Kenntniss der Bestandtheile der Thier- und Pslanzenstosse durch die interessanten Versuche von Braconnot ausgedehnt, in welchen
diese Substanzen mittelst Schweselsaure in andere sehr
werschiedene Substanzen verwandelt werden *). Sind
die Resultate dieser Versuche durch wiederholte Versusche völlig bestätigt worden? Was zeigen endlich Versche völlig bestätigt worden? Was zeigen endlich Versanstellt, welche diesen noch nicht unterworsen wurden?

"Welche Vortheile könnte man aus einer Stossverändemrung dieser Natur ziehen, um nützliche Resultate zu er"halten?"

"Da man seit Kurzem durch Versuche ersahren hat,
"dass das Feuer und die Flamme einen sehr beträchtli"ehen Grad von Lebhastigkeit erreichen können, wenn
"man einen Wasserstrahl auf eine gewisse Weise anwen"det, so stagt man, auf welche Art und in welchen
"Fällen könnte man hieraus vortheilhaste Wirkungen ab"leiten, sey es in der Oekonomie, in den Fabriken oder
"in alle den Fällen, wo es nöthig ist, dem Feuer mehr
"Stärke zu geben?"*)

^(1.4) Journ. d. Ch. et Ph. XII. 172 u. XIII. 213. Schweigs. J. XXVII. 318 u. XXIX. 343.

^{&#}x27;) Schweigg. J XXVIII. 299.

"Welches find die Gattungen von Rabriken, welche "der Atmosphäre eine dem Athemholen des Menschen "schädliche Eigenschaft mittheilen? Ist der schädliche "Einfluss, den diese Zweige der Industrie auf die Gesund-"heit des Menschen ausüben, so beträchtlich, dass er "einige Vorsichtsmassregeln erfordert? Und wenn es der "Fall ist, welche Vorsichtsmassregeln sind hei Errichtung "oder bei dem gegenwärtigen Zustande dieser Fabriken zu "nehmen?"

Mehrere erfahrene Wasserbaumeister kommen darin überein, dass es oft in diesem Lande unmöglich sey, die Quellen (Wellen) zurückzuhalten oder abzuleiten, welche sich oft bei Legung des Grundes tiefer Schleusen einstellen; und da man in anderen Ländern, bei Erbauung von Werken dieser Art, dahin gelangt ist, mittelst Dampsmaschinen sehr beträchtliche Quellen zu überwältigen, fo legt die Gesellschaft zur Bewerbung folgende Frage vor. "Welche Mittel könnte man, ausser den ge-"bräuchlichen und unzureichenden, anwenden, um bei "Erbauung tiefer Schleusen diese Quellen zurückzuhalten, "so dass man stets im Stande ilt, diesen Schleusen die "vorläufig bestimmte Tiese zu geben. Könnte man zu die-"sem Zweck, wie es an andern Orten der Fall war, mit Nuz-"zen die Dampfmaschinen anwenden und was hat die "Erfahrung über die Art gelehrt, sich am Vortheilhafte-"sten dieser Maschinen zu bedienen, um die Quellen su-"rückzuhalten?"

"Welches sind die Krankheiten des menschlichen Kör"pers, von denen man sagen kann, man kenne sie nach
"physikalischen und chemischen Grundsätzen und sey im
"Stande, daraus zu schließen, welche Mittel die wirk"samsten gegen diese Krankheiten seyen und aus welche

"Art diese in dem menschlichen Körper wirken, um jene

"Welche Art ist die beste, um die schweselsauren "Chinabasen (aulsates de Quinine) zu bereiten, sowohl im "Bezug auf deren Eigenschaften als auch in Bezug auf die "erzeugte Menge und Kostenersparung. Worin weichen "sie sowohl in physikalischer als rein chemischer Hin"sicht von einander ab? Welches sind die Kennzei"chen, nach welchen man sie mit Sicherheit erkennen "kann, um jede Verfälschung zu entdecken?"

"Was haben die an vielen Orten, im Winter 1822, "über die strenge Kälte gemachten Beobachtungen, in mehrsacher Beziehung für die Erweiterung unserer phy"sikalischen Kenntnisse bewiesen, besonders hinsichtlich "der Theorie der Gestrierung. Giebt es unter den Beob"achtungen über die außerordentlichen oder weniger be"kannten und verderblichen Wirkungen des letzten so "hestigen Frostes, einige, aus welchen man nützliche Vor"schristen ableiten könnte, um sich während hestiger Win"ter am Besten gegen diese Wirkungen zu schützen?"

Man verlangt nicht, dass man bei Beantwortung diefer Frage Reihen thermometrischer Beobachtungen gebe, es sey denn, dass sie zur Bestätigung desjenigen dienten, was man behaupten will.

"Welches waren die schädlichen und ungewöhnlichen "Wirkungen der hestigen Kälte im letzten Winter auf "Bäume, Sträucher und Pslanzen, vor Allem auf die, "welche ihres Nutzens wegen in den nördlichen Provingen dieses Königreiches kultivirt werden, so wie in angderen Ländern, deren Temperatur wenig von der dieser "Provinzen verschieden ist? Und welche Vorschristen "könnte man ableiten aus dem, was man über die schäd-

"Lichen Wilkungen des Frostes auf die Bäume und Pflan"zen beobachtet hat, um Mittel zu sinden, diesen Wir"kungen in strengen Wintern einigermaßen zuvorzukom"men?"

Da man erst seit wenigen Jahren einen anderen Gebrauch von der Luftpumpe macht, als zu physikalischen Versuchen, und man sich dieses Werkzeuges gegenwärtig mit großem Nutzen in mehreren Fabriken Englands und Deutschlands bedient, sowohl um Wasser bei einer viel geringeren Hitze zu kochen (ein Verfahren, welches man nach der Erfindung von Howard und Hodgson in den Zuckersiedereien Englands einzusühren angesangen hat) als auch um den Farbestoff in die zu färbenden Stoffe besser eindringend zu machen, indem man den Druck der atmosphärischen Luft in verschlossene Kessel treten läßt. in welchen man zuvor die Luft verdünnt hatte, so fragt die Gesellschaft: "In welche andere Fabriken oder Ma-"nufacturen könnte man, nach physikalischen Prinzipien. nden Gebrauch der Lustpumpe zu einem oder dem ande-"ren Zwecke einführen?"

Da man gegenwärtig den Dampf nicht bloß als bewegende Kraft in den Dampfmaschinen braucht, sondern
sich desselben auch mit Vortheil zu verschiedenen anderen
Zwecken bedient, wie in den Bleichereien des Garns, in
den warmen Treibhäusern zur Kultur der Pslanzen, gleichwie zur Bereitung von Nahrungsmitteln, so fragt die Gesellschaft; "Kann man nach wohl begründeten Prinzipien
"beurtheilen, für welche Fabriken und für welche häusli"ehen Bedürsnisse man den Damps noch anwenden könnte?"

Die Gesellschaft hat in den vorhergehenden Jahren die solgenden, die physikalischen Wissenschaften betreft

fenden, Fragen aufgegeben, auf die man zu autworten hat:

vor dem isten Januar 1826.

- 1) Was kann man in Bezug auf den Magenlaft des menschlichen Körpers und seine Wirkung auf die Verdauung der Nahrungsmittel als wohl erwiesen ansehen? n. s. w. (Diese Ann. LXXVII. 450.)
- 2) Welche Kenntnils hat man in Betreff der Natur des Haushaltes und der Erzeugung derjenigen kleinen Insekten erlangt, u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)
- 3) Ist es durch die Ersahrung hinlänglich bewiesen, dass es Bäume und Psianzen giebt, vorzüglich aber unter den nutzbarsten, welche nicht wohl vegetiren können, wenn u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)
- 4) Welche Insekten sind den Wald-Bäumen und Sträuchern am schädlichsten? u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)
- 5) Da man seit einigen Jahren glaubt, mehrere nähere Bestandtheile (principes constituants) in gewissen Pslanzen oder Erzeuguissen des Pslanzenreichs entdeckt zu haben, so u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)
- 6) Welche Fortschritte hat die Kenntnist derjenigen Gährung erlangt, durch welche man Essig (acide végétal) erzeugt? u. s. w. (Ann. LXXVII. 452.)
- 7) Da die, der Vegetation zugeschriebene, Verbessen rung der atmosphärischen Lust und Vermehrung ihren Sauerstoffgehaltes, durch die späteren Versuche mehrerer Physiker nicht bestätigt worden ist, u. s. w. (Annalen LXXVII. 453.)
- 8) Da die chemische Zerlegung der Vegetabilien eine große Anzahl näherer Bestäudtheile der Pslanzen kennen gelehrt hat, u. s. w. (Ann. LXXVII. 453.)

- 9) Auf welche Art wirkt die zur Reinigung und Entfürbung mehrerer Flüssigkeiten, angewandte Thierkoble? u, L. w. (Ann. LXXVII. 454.)
- Stoff, der den souchtbaren Theil eines guten Bodens ausmacht? (Ann. LXXVII: 454.)
- noch sehr ost erschreckende Beispiele, ihrer zwar ansänglich unmerklichen, aber in der Folge sehr verderblichen
 und selbst tödtlichen Wirkung auf Menschen und Thiere
 geben, u. s. w., (Ann. LXXVII. 454.)
 - 12) Ist dasjenige, was man unter dem Namen Itannin aus verschiedenen Stoffen zieht, ein wirklicher, diesen Pslanzen eigenthümlicher Stoff, u. L. w. (Ann. L.XXKII., 455.)
 - 13) Bis wie weit kennt man die Natur und Urlachen der Fäulniss u. f. w. (Ann. LXXVII. 455.)
 - 14) Da über die Gegenden, nach welchen sich die bei uns bekannten Zugvögel hinbegeben, die Meinungen noch sehr getheilt sind, u. s. w. (Ann. LXXVII. 456.)
 - 15) Was weile man gegenwärtig über die Naturge-Ichichte der Zugfische? — u. f. w. (Ann. LXXVII. 456.)

(Das Programm der Gesellschaft, welches so eben in holländ. Sprache erschien, enthält mehrere andere Fragen, welche specielle Beziehung auf jenes Land haben und auf welche man nur von denjenigen Gelehrten Antworten erwarten kann, die dieses Programm im Original lesen können, diess Programm besindet sich unter anderen in einem Supplement der Haarlemmer Zeitung vom 4. J uni a. c., die in ganz Europa gelesen wird.)

Der Preiss auf eine genügende Beantwortung einer jeden dieser Fragen ist: eine goldene Medaille von 150 Gulden Werth und überdiese eine Gratification von 150 holländiChen Gulden. Die leserlich und in holländischer, französischer, englischer, lateinischer oder deutscher Sprache (aber nicht mit deutschen Schristzugen) geschriebenen Antworten, hat man, frankirt, auf die gewöhnliche Art au Hrn. van Marum, Sekretzir der Gesellschaft, zu addressien.

VIII

Auszug aus dem Programme der K. Academie der Wissenschaften zu Paris, die für die Jahre 1826 und 1827 vorgelegten Preisaufgaben betreffend:

- prix de mathématiques qu'elle devait décerner dans la séance de jain 1824?
- 1) Déterminer, par des experiences multipliées, la densité qu'acquièrent les liquides, et spécialement le mercure, l'eau, l'al-cohel, et l'ether sulfurique, par des compressions équivalentes au poids de plusieurs atmosphères;
- 2) Mesurer les effets de la chaleur produits par ces compressions.
- i 'Aucune des pièces envoyées au concours n'ayant obtenu le prix, l'Academie propose de nouveau le même sujet pour l'année 1826.
- Le prix sera une médaille d'or de la valeur de trois mille francs. Il sera décerné dans la séance publique du premier lundi du mois de juin 1826. Les Mémoires devront être remis au se-trétariat de l'Institut avant le premier Janvier 1826. Ce terme est de rigueur. (Ann. de Chim. et Phys. Mai. 1825. p. 88, wo das Nähere.)

Anleitung zur Kenntniss der Krystallgestalten, von Dr. Carl Fr. Naumann.

In diesem Werke, welches nicht nur für den Selbstunterricht, sondern auch dafür berechnet ist, als Leitfaden bei Vorlesungen zu dienen, werden die wichtigsten Lehren der Krystallographie nach der von dem Verfasser bereits früher in der Isis und in seiner Dissertation de hexagonali crystallinarum formarum systemate versuchten Methode vollständig und systematisch entwickelt, so dass der Leser nicht nur eine Aufzählung aller einzelnen Arten von Gestalten und der dieselben beherrschenden Verhältnisse, sondern auch eine gründliche Darstellung der sieben verschiedenen Krystall-Systeme erhält, wie solche in der Natur vorliegen. Alle zur Berechnung der Gestalten erforderlichen mathematischen Entwicklungen sind in eigene Kapitel abgesondert; weshalb auch diejenigen, welchen es nicht sowohl um das Detail der Berechnung, als um Uebersicht der Mannichfaltigkeit und Einsicht in den Zusammenhaag der verschiedenen Krystallgestalten zu thun ist, durch das Studium der übrigen Kapitel ihre Absicht vollkommen erreichen werden, ohne sich von mathematischen Formeln aufgehalten zu sehen. Sonach dürfte dieses Werk geeignet seyn, nicht nur Mineralogen und Physikern, sondern auch Pharmacenten und Chemikern eine bündige und vollständige Kenntniss von der allgemeinen Formenlehre der Mineralien und Salze zu verschaffen.

Ich besorge den Druck auf gutem weissen Druckpapiere im Formate der Annalen der Physik und Chemie und hoffe, die Erscheinung zur bevorstehenden Michaelismesse gewiss zusagen zu können, nicht zweiselnd, dass die in unsern Tagen so ungemein zahlreichen Freunde der Naturwissenschaften, die ich auf diese interessante Arbeit vorläufig aufmerksam zu machen für meine Pflicht halte, dieselbe beifällig aufnehmen und mir ihre Bestellungen darauf unmittelbar oder durch die ihnen nächstgelegene Buchhandlung recht bald zukommen lassen werden.

Leipzig im August 1825.

Joh. Ambr. Barth.

graduation of the second of the Halian San Carlotte Comment Marie and the second of the second not carried the work of A frage of the second 1-127 Sale Commence of the second · i · · · · · · · Carlo as and the contract of Birthan Colored Date Dy hours, and you to be petition To fill me dig to process The this wife is a few orders to be a second or the second £, 4 · Zani i dina ... -ia-just mar that we have the first of the second of the of the walk street of the first to the first of the tions, director HART BURGER BURGER STORY (A 4) notice to a second of the C 100 mr m sale are - 115 harris in the same Airming it is to the contraction

+ 31 mg 1800

ZÙ HALLE, or dr. wingeler.

				فتبين									
Zeit			Therm.	Haar	1		The	mometr	ograph	I Wasser-	Uebersicht d.		
			Resum.			! .	-		- B F	Stand	Witteron	8	
	• •				Wind	Wetter		Min.	Max.	der		<u> </u>	
	B	400.	frei im			AAGTCOL	Taol	Nachts	Tage	Saale		2.	
	70.	. 6.	Schattn			j	6	Aother			Tage	=	
51	- 1	St.		R.	1	1	4 1	Anthet					
4	•	1 8	L . 6 0 4	46.06	50. 9	hir Mgrib	1 1	+ 3.09	+12.07	4 9".	boiter	2	
		129				schön	ا و ا	3. 4	17.		schön -	8	
	•	ζ,		45. 0		schön	5	4. 6	20. 1	4 7	verm	13	
	-	1 6		425 0		ch Abrth	4	6. 5	16. 7		trüb	7	
		10	B 517- 0	64. 1	-	trüb	5	5. 4	14. 6	- \	Regen	13	
	ŀ		13. 3	0 8 . 1	U+ 3		6	4. 0	11. 6		Gewilter	2	
		•			%	warm.	f - i	5. 5	12. 2		windig	11	
		-	⊬i8. 5	61. 1	81W. 3	A GLIN	7 8	6.8	•	• •	štürmisch	4	
		J 12	20. 9	58. 4	SW. s	vertu		5. 8	19. 1		,		
	-	1:	20.0	59. 5	WSW. O	vr Gew u.	9		21. 8				
		6	15. 2	85. 9	#DW-\$		IO	19. 2	21. 4	46.		1	
		10	10. 1	90. 6	5, 9	trüb ·	X1	10. 9		4 5.5		{	
	ŀ			_			19	8. 7					
	1	4 8	⊬ 15. 1	68. 7	55W- 1	verm	15	10.6			Nachte	'-	
	_] 12	15. 2	62. 3	25W. 5	trbSprhrg		19. 2	l	'		<u> </u>	
	3	₹ · 3	17. 5	54. 4	ssw · 3	verm	15	9. 2	31.		heiter	8	
		6	16. 7	57. 1	55W. 2	trüb'	16	3. u	91. 4		s chön	6	
		f 10	11. 5	80. 3	W. 9	trüb	17	8. 0	20.	2 E.K	verm	5	
	•	_		Ì			18	8. 5	13.	'i	trüb	15	
	ŧ	6 8	 -15. 1	47. 6	S W • 3	trüb	19	6. 9			Nebel	1	
I	<u>l</u> ·	19	19. 0	43. 9	86W- 1	trüb	90	5. 0	•	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Regen	4	
	4	7 s	19. 5	40. 4	sso. 1	trüb	91	8· o		<i>f</i> B	windig	4	
	1	A 6	14.5	34. 4	S. 1	trüb	22	6. 5	13.	9 4 7	stürmisch	3	
H.	ł	1 0	13. 7	99. 3	56 W. 9	trb Rg	23	6. 5	. 16.] [
			H	i .	i	Kgsch	24	4. 4			1	1 1	
		4 8	1-14. 7	88. 1	3 W. 5	trüb	25	6. 6	99.				
		12	11. 7	89. 7	SW. 3	trb Kg	96	10. 4			1	1 1	
a	.5	2 ,	H 12. 5	183. 0	[SW • 3	fl cr ufin	87	8- 5	19.	5 4 6		<u> </u>	
		.6	a. 3	91. 6	W. :	tr bft Rgti	28	7.0	20.	0 4	Mrgvih	10	
	4	10	9.0	89. 3	8W. :	schön	19	11. 0	14.		Abrth	15	
	•			İ	-	í	30	H- 6. 4		7 4 5	Auth	1.0	
	1	A 8	 - 13. 2	65. 4	85W. 1	schön		1], .		, اد		
	1	19	16. 4	52. 4	ssw. 5	schön	Sma		1-543	134 3"	sichtbare		
	6	ζ,	17. 6	46. 8	NW.5	schön		7.34		"	Mondfins	.i .iI	
	•	1 6	18. 5	38. 9	W. :	schön	INTER	1.00	1.1		nnsichtb.		
ı	1	10	19. 7	96. 5	W. 1	trb Nbl		Min.	Max.		Sonnenfi	1 11	
1	.		1 /	i	1		I.		-1-94.	. 🖪	20THERM	-	
	1	1 8			ļ ·	Ī	•	1	1 -1	^		1 1	
1	1	19	1	1	1		1	1	WP 19 1		1 .	1.1	
1	-	7.				Ī	1	grosete	Veränd	L6 B			
	Π'	1 6		1	i .			3	1.90	<i>'</i>	•	! !	
	1	10	P1		.]	j	1.	1					
4	[]	6	The second second		II	Wind	1	Ваго	m.	.Therm.	Hygro	m.	
		/ · 9		erm.						+34.005 ns			
4	H	19	85-4	66.06	2517.0		Mittle	554· 85	p pro1	1-14.202	,uz 000 00		
	8	Į".	11531-1-6	89- 4	2576·	59 NO	_ 1				20 99. 26	I	
	°) 6	72 -4	85. 9	3575.	33 NW 1		338- 72	9 2		36. 55	150	
	11	1	1461-4	65. 1	1985.	75 38 W	1			+ 7. 3 8	- t		
		7 10	56 1	107.0	9454.	76 nodel V	Tränd	10."52	5	14.08	62. 71		
	_		ر ارمان		3		1						
4													

t. Decke. Am 18 u. 19. wolkig bed. Am 20. Moig. bed. unten ach ohen in Cirrus übergehen und ums Zenith offen lassen, Mittgs bald aber wolk. Decke gegen 6 u. von 8 Abds ab gel. Reg. Am. 1 Reg., Vormittge einz. Tropfen; Vormittge in S hohe Cirr. Str. m., oben über Cirrus besetztem Grund lockere Cirr. Str. Flächen; det sich wolk. Decke die bleibt. Die Sonne tritt, 7 U. 41' Abds aher hat die Sommer-Sonnenwende Statt. Am 22. Vormitigs wie me Reg.; Tags über Cirr, Str. Massen über offnem Grund u. unten le wolkig bed., von 2 bis 3 stark Reg., Nchmittgs einz, Tropsen. Mond in seiner Erdnähe. Am 23. wolk. Bed., die Tags bisweil. dert sich Abds; Spät-Abds bis auf geringe Streifen in W. heiter.

as erste Monda-Viertel,

n 24. Morg, bei bel. NW-Horiz, heiter, Mittgs rings hohe Cum. Massen, Nachmittgs bed. letztere meist, stehen Abds einz. auf heit. t-Abds fast heitr. Am 25. früh heitr, Tags kl. Cirr. Str. zerstreut, in und Spt-Abds herrscht dunne Decke. Am 26. Vormittge Cirr. rde, Mittgs treten unten Cum. zu, um 2 in SW bis S u. W Gend dort schwach Donner, nachher etws Reg.; Abds Citz, Str. einz, m. unten; gegen 8 zieht fich wolk. Decke zusammen, ein kurzer egsch. fällt und wolk. Decke bleibt. Am 27. früh verwasch. Cirr. id wolk. Decke, die von Abds ab stärker wird; um 12 Sprübreg. Spur auf heit. Grde, modif, sich in Cirr. Str., und diese in wolk. tgs gleichf, ift und fortbestehet; von 5 bis nach 8 Abds gelind Reg. , starke Decke löst fich erst Abds auf und Spt-Ahds stehen lockere 12. auf heit. Grunde. Ganz früh Reg., Vormitigs fein und unter-Mittg in einz. Tropfen und nech 5 ein hestiger Schauer. Am 30. te bis oben bed., sonst auf heit, Grunde Cirrus-Spur; Mittgs heitr, Nchmittge wechseln verwasch. Cirr. Str. und heitre Stellen, Spten, sonst wolkig bed. Heute früh, 32' nach Mitternacht, wieder

Monate: wechselnd, schöne und trübe Tage, warm in Mitten; ne und westliche Winde herrschten und mit ihnen kamen oft Stricheterstand im Ganzen ausgezeichnet hoch.

itution hatte fich der schon im vorigen Monate bemerkbar geweer, Gallensieher, gallichte Durchfälle mit Erbrechen, selbst rnir-Auch die nicht selten biliösen Anginen und Nesselrherrichend. 1, Husten und Schnupsen, sehr allgemein. Keichhuften zeigte

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1825, SIEBENTES STÜCK.

I.

Zusatz zu der Abhandlung:

Untersuchung der Mineralwasser von Karlsbad, nebst Untersuchung einiger anderer Mineralwässer des Ellenbogner Kreises in Böhmen.

> Von J. J. Berzelius *).

1. Lithion im Karlsbader Wasser,

Bei den Untersnchungen, welche ich im Jahre 1822 mit dem Karlsbader Wasser anstellte, suchte ich auch Lithion in demselben, aber ohne es zu sinden. Ich sand es nachdem im Egerwasser und deshalb hielt ich eine neue Prüsung nothwendig, um zu bestimmen, wie weit dieses Alkali im Karlsbader Wasser gefunden werden könne. Bei meinen frühreren Untersuchungen vermischte ich die Salze, nach geschehener Sattigung durch Salzstare, mit phosphorsaurem Ammoniak und verdunstete die Flüssigkeit, in Hossnung, nach Wiederaussölung des trocknen Salzes, phosphor

*) Aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handl. 1825. Ite Hälfte. Vergl. Kongl. V. A. Handl. 1822 und Gilb. Ann. LXXIV. 113 u. 276.
Annal. d. Phylik. B. 80. St. 3. J. 1825. St. 7.

saures Lithion zu erhalten. Die Versuche, die ich seitdem, über die Entdeckung kleiner Quantitäten von Lithion, Gelegenheit hatte anzustellen, haben bewiesen, dass auf diese VVeise ein größerer Gehalt von diesem Alkali erfordert wird, wenn etwas unlösliches Salz von Lithion und Phosphorsaure gebildet werden soll, weil das Ammoniak unter dem Verdunsten verfliegt und das phosphorsaure Salz einem Ueberschuß an Säure erhält.

Ich habe nachdem gefunden, dass man den Zweck am Besten erreicht, wenn man die zu untersuchende Auflösung, nachdem sie wohl von Erdsalzen befreit ist, mit einer Mischung von reiner Phosphorsaure und ein wenig kohlensaurem Natron verletzt. Während des Verdunstens fängt die Flüssigkeit an, bei einem gewissen Grade der Concentration, trübe zu werden, und nach völliger Eintrocknung des Salzes bleibt bei Auflöfung in kaltem Waffer ein weißes Pulver zurück, welches in der, an phosphorsaurem Natron reichen, Mutterlauge unlöslich ist, und welches mit kaltem Wasser gewaschen werden kann, obgleich nicht ganz ohne Verlust. Es ist bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft sehr schwer in reinem Wasser löslich, wird aber vom warmen Waller leichter gelöft. schwerlösliche Substanz ist ein neutrales Doppelsalz von phosphorsaurem Natron und phosphorsaurem Lithion, welches Ichwerer löslich ist im Wasser, als phosphorsaures Lithion für sich.

Dicles Salz hat folgende Eigenschaften: es schmilzt ziemlich leicht vor dem Löthrohr zu einer Kugel, welche im schmelzenden Zustande durchsichtig ist, aber im Erstarrungsmoment weiß und undurchsichtig wird. Mit Kobaltoxyd wird es blau, nicht roth, wie phos-

phorsaure Talkerde; vermischt mit kohlensaurem Natron auf einem Platinblech, schmilzt es zu einer klaren Masse zusammen, welche unklar wird, wenn sie erstarrt, und welche auf Kohle geschmolzen, von der Kohle eingelogen wird. Phosphorlaure Erdlalze werden nicht von kohlensaurem Natron aufgelößt, und auf Kohle bleibt die Erde auf deren Oberstäche zurück, während die geschmolzene Salzmasse in die Kohle eindringt. Das Gemenge des Doppelsalzes mit kohlensaurem Natron greift im Schmelzen nicht das Platin an; wenn das Doppelfalz mit doppelt so vielem kohlenfauren Kalk vermischt wird, so schmilzt es auf Platinblech, welches wenig oder nicht davon angegriffen, wird; setzt man aber einen Tropfen Wasier zu der geschmolzenen Masse hinzu, trocknet es sodann ein und glüht das Platinblech., so läuft es rund herum an, wie es gewöhnlich beim Lithion der Fall ist.

Hundert Theile dieses Salzes wurden mit 200 Thl. kohlensaurem Kalk in einem Platintiegel zusammengeschmolzen, die geschmolzene Masse mit der gehörigen Sorgsalt zu Pulver zerrieben und mit VVasser ausgekocht. Die Flüssigkeit enthielt Kalk und war starkalkalisch. Sie wurde genau mit Oxalsaure gesättigt, siltrirt und zur Trockne verdunstet. Die Oxalsaure wurde bei gelindem Fener fortgebrannt, worauf das übrigbleibende kohlensaure Alkali so leicht schmelzbar war, dass es bei einer Temperatur siese, bei welcher es noch nicht sichtbar glühte. Es wog 77,333 Thl. Diese entspricht genau dem Verhältnise, dass das Salzein neutrales gewesen, und von jedem Alkali einen Atomen enthalten habe. Das kohlensaure Salz wurde vorsichtig mit Salzsaure gesättigt, zur Trockne verdun-

stet und gelinde geglüht. Die geschmolzene Masse wog 90,2 Thl., wurde aber unter dem Wägen so stark feucht, dass das Gewicht nicht mit völliger Genauigkeit bestimmt werden konnte, Das Salz wurde nun in Wasser aufgelöst, langsam bis zum Anschießen verdunstet und darauf eingetrocknet. Die trockne Masse wurde mit wasserfreiem Alkohol übergossen, welcher 44,45 Grm. Kochsalz unaufgelöst zurückliess. Dieses kommt so nahe an 45,24, welche es der Berechnung nach, bei einem Atomen von jeder Base geben müsste, des-man deutlich sieht, der Verlust rührt daher, dass das Kochsalz nicht völlig unlöslich in Alkohol ist. Die erhaltene alkoholische Lösung gab nach Verdunstung ein weißes Salz, welches sehr schnell zersos und welches nicht von Alkali gefällt wurde. Diess Doppelsalz besteht folglich aus: LP + NP, welches auf 100 Theilen beträgt:

Phosphorf	lure	•		59.05
Natron	•	•	•	25,87
Lithion	•	•	•	. 15,08

und diese 100 Theile des Doppelsalzes entsprechen 33,3 Thl. kohlensauren Lithions.

Nach dieser Beschreibung des Versahrens, das Lithion zu entdecken und dessen Menge annähernd zu bestimmen, will ich den Versuch anführen, der beweist, dass dieses Alkali im Karlsbader VVasser enthalten ist.

Von meiner früheren Untersuchung hatte ich noch eine Portion der Mutterlange, welche nach Krystallisation des Karlsbader VVasser erhalten wird, und welche kohlensaures Natron nebst einer geringen Menge schweselsauren Natrons enthält. Diese Aussesung hatte bei + 18° ein specisisches Gewicht von
1,2525, und 100 Gramm davon, mit phosphorsaurem
Natron versetzt und auf die zuvor angegebene VVeise
behandelt, gaben 0,25 Grm. von dem Doppelsalze,
welchen entsprechen 0,0377 Grm. reines oder 0,08325
Grm. kohlensaures Lithion. Dieser Versuch beweist
gewis nichts über die Menge dieses Alkalis im Karlsbader VVasser, aber er zeigt auf jeden Fall, dass die
Menge sehr gering ist. VValuscheinlich übersteigt
darin der Gehalt nicht 3 Milligramm auf 1006 Grm.
des VVassers.

Die Andeutung, welche man in den letzten Jahren erhalten hat, Jod, als eine das Kochsalz begleitende Substanz, im VVasser salzhaltiger Quellen zu suchen, veranlasste mich zu versuchen, ob aus der eben erwähnten Mutterlauge eine Reaction von Jod erhalten werden könne. Die Lauge wurde deshalb so lange mit salzsaurem Kalk versetzt, als noch ein Niederschlag entstand *), filtrirt, mit Salpetersaure übersättigt und über der Oberstäche desselben ein seuchtes, mit Stärke bestreutes, Papier ausgehängt, worauf die Flasche zugepfropst wurde. Aber selbst nach mehreren Tagen konnte keine Reaction von Jod auf die Stärke wahrgenommen werden. Diese Prüsung hat indess den Fehler, dass in einer Kochsalzhaltigen Flüssigkeit leicht eine Portion Chlor durch die Salpe-

^{*)} Der Grund zu diesem Versahren war: das Kohlensauregas sortzuschaffen, mit welchem sonst ein geringer Gehalt von Jod so schnell verdunsten konnte, dass keine Reaction zu entstehen vermochte.

tersance entwickelt, und dadurch, wenn der Gehalt geringe ist, das Jod zur Saure verwandelt wird, ehe es zu reagiren vermag.

2. Untersuchung des Wassers im Franzensbad bei Eger-

Die analytischen Untersuchungen, welche ich früher von einigen böhmischen Mineralwässern, mitgetheilt habe, veranlassten Hrn. Hecht, der gegenwärtig beim Franzensbrunnen die Gerechtsame, das Wasser in Krügen und Flaschen zu verschicken, gepachtet hat, mir eine kleine Quantität von diesem Waller zuzusenden, damit seine Bestandtheile mit den eben erwähnten von mir analysirten Wässern verglichen würden. Ich hatte gewünscht, das zur Analyfe bestimmte Wasser in Flaschen von durchsichtigem Glase und mit eingeschliffenen Stöpseln versehen, zu erhalten, auf welche Weise ich selbst das zur Analyse bestimmte Karlsbader Wasser mit nach Hause führte; da indels Hr. Hecht nicht glaubte fich solche Flaschen, mit hinlänglich dichten Stöpseln, verschaffen zu können, so wurde das Wasser in Flaschen von schwarzem Glase (Hyalith), zugepfropft mit verharzten Korkstöpseln, versandt. Diess führt immer für die nachherige Analyse die Unannehmlichkeit mit fich, dass ein Theil des Eisengehaltes auf den Kork niedergeschlagen wird, der sich dadurch schwarz farbt '), dass die Bestandtheile des Korkes ausgezo-

^{*)} Diese Korkstöpsel schwärzen sich nicht immer gleich stark, weil sie nicht alle gleichviel Gerhestoff enthalten. Nach einer Mittelzahl, von der Behandlung mehrerer Korkstöpsel mit Säure, kommen 0,002 Grm. Eisenoxyd mehr auf jeden Kork.

gen und im VVasser gelöst werden, ud dass die Bestandtheile, welche sich aus dem VVasser bei seiner Verschickung und Aufbewahrung absetzen, niemals mit Sicherheit in richtiger Menge erhalten werden können, weil man nicht sieht, wann die innere Fläche der Flasche rein ist. Die analytischen Untersuchungen, welche ich hier mittheile, müssen zum Theil von diesen unvortheilhaften Umständen Einsluss erlitten haben und deshalb minder genau seyn, als wenn sie an Ort und Stelle ausgeführt wären. Da sie indese die Gegenwart von Bestandtheilen an den Tag legen, die der Ausmerksamkeit meiner Vorgänger entgingen, so trage ich kein Bedenken, dieselben bekannt zu machen.

A. Der Franzensbrunnen.

Die Quelle, welche von den Brunnengästen am meisten benutzt wird, ist, obgleich schon lange bekannt und von Zeit zu Zeit als Gesundbrunnen gebraucht, erst unter der Regierung des jetzigen Kaisers von Oestreich mit einem großen Theil der zur Bequemlichkeit der Badegäste gehörenden Einrichtungen versehen worden, und hat darauf den Namen Franzensbrunnen erhalten, so wie die ganze Einrichtung den Namen Franzensbad.

Dieses Wasser ist untersucht worden von Gren, Reuse und Trommedorff. Grens Untersuchung fällt in die Zeit der Kindheit der chemischen Zerlegungskunst. Die von Reuse wurde in den Jahren 1792 und 1793 angestellt, nach einigen vorliergegangenen sehr trocknen Jahren *).

^{*)} Chemisch - medicinische Beschreibung des Kaiser Franzens-

Das Resultat seiner Analyse ist:

	in 60 Unz. W	asser ;	in	1000 Thi. Waffer
Schweselsaures Natron	167,20 Gra	n.	• '	5,806
Salzfaures Natron	27,78 -	•	•	0,965
Kohlegfaures Natron	54,51 -	•	•	1,893
Kohlensaurer Kalk	4,60	•	•	0,160
Kohlenfaures Eisenoxyd	iul 4,00° -	•	•	0,140
Ķielerde .	3,20 -	•	•	0,111
		t		9,075

Trommsdorff untersuchte dieses VVasser im Jahre 1820 *) als die chemische Analyse sich schon auf ihrem jetzigen Standpunkte besand. Man hat solglich an sein Resultat eine größere Ansorderung auf Richtigkeit zu machen, als an das so eben angeführte. Er sand, dass das VVasser enthielt:

	auf 12 Unz	en	•	in :	1000 Theilen
Schwefelfaures Natron	19,069 (iran	•	•	3,313
Salzfaures Natron	6,700	•	. •	•	1,163
Kohlensaures Natron	4,480	•	•	,•	0,778
Kohlensauren Kalk	1,291	•		é	0,224
Kohlonfaures Eisenoxyd	hil 0,312	•	• '	•	0,054
Kieselerde .	0,274	•	•	•	0,048
				. ,	5,580

Die Resultate dieser Analyse weichen weit mehr von einander ab, als durch Beobachtungssehler erklärt werden könnte; es ist daher sehr wahrscheinlich, dass das VVasser während der trocknen Jahre 1792 und 1793 mehr Salz ausgelöst enthalten habe, als gewöhnlich.

bades oder des Egerbrunpens, vom Bergrath Dr. Reuss. Eger 1816. p. 184 st.

^{*)} Trommsdorff, Neues Journal der Pharmacie, B. IV. St. 1.

Das von mir analysirte Wasser hatte seinen ganzen Eisengehalt abgesetzt, welcher in Form eines gelben Pulvere den Boden der Flaschen bedeckte. Das
specifische Gewicht des vom Eisen befreiten Wassers
war, nachdem das Kohlensauregas so weit fortgedunstet war, dass keine Blase sich mehr an die Innenseite
des Gefässes absetzte, bei + 18° = 1005,387.

Damit ohne große Umstände die zur Analyse bestimmte Menge von VVasser mit großer Genauigkeit abgemessen werden kann, bediene ich mich einer Flasche mit eingeschliffenem Stöpsel, welche bei + 18°, wenn der Pfropsen aufgesetzt wird, so daß keine Lustblase zurückbleibt, 632,661 Gramm destillirtes VVasser fasst. VVenn das specifische Gewicht des VVassers ausgemittelt ist, so wird danach das Gewicht des Probewassers in der gefüllten Flasche berechnet, welches für das VVasser aus dem Franzensbrunnen wird 636,07 Gramm.

- wogenen Platinschale abgeraucht und hinterließen eine weiße Salzmasse, welche, als die Schale nach völliger Eintrocknung, endlich am Boden gelinde geglüht wurde, 3,424 Grm. wog, welchen entsprechen 5,3835 Grm. auf 1000 Grm. Wasser. Von diesem Rückstande waren 3,212 Grm. in Wasser lösliche Salze und 6,212 Grm. Erdarten. Diese 3,212 Grm. Salz waren alkalisch und gaben, nach Sättigung mit Salzsaure, Verdunstung zur Trockne und Glühen der Salzmasse 3,262 Grm.
 - b) Um den Gehalt des Wassers an Schweselsaure mit völliger Sicherheit zu bestimmen, wurden 636,07 Grm: des Wassers mit Salzsaure gesättigt und mit salz-

Leurem Baryt gefällt, Der erhaltene schweselsaure Batyt wog geglüht 3,3035.

- o) Eine gleiche Quantität Wasser wurde mit Salpetersäure übersättigt und mit salpetersaurem Silber gefällt, worauf man 1,867 Grm. salzsaures Silber oder Chlorsilber erhielt.
- d) Drei Probeslaschen, d. i. 1908,21 Grm. Wasser, wurden in einer Platinschale verdunstet und hierauf, als die Salze ansingen Zeichen von Krystallisation zu geben, die Flüssigkeit siltrirt, die Lösung zur Trockne verdampst, und die Schale endlich so weit erhitzt, dass sie am Boden glühte, wobei das Salz sichtbar geschwärzt wurde, durch Verkohlung von Korkextract. Das Salz wog 9,665 Grm.
- e) Das Salz wurde in Wasser gelöst, welches 0,009 Grm. kaustische Talkerde unaufgelöst zurückliefs, so dass das Gewicht des Salzes nur 9,656 Grm. betrug. Ich habe schon bei den früheren Analysen gezeigt, dass kohlensaure Talkerde der alkalischen Salzlösung mit folgt und dass umgekehrt eine kleine Menge kohlensauren Natrons mit den Erdarten eingemengt bleibt. Ich kannte damale nicht recht die Ursache dieses Umstandes, welchen Hr. Mosander fpäterhin ins Klare brachte. Er besteht darin, dass kohlensaures Natron mit kohlensaurer Talkerde ein schwerlösliches Doppelsalz giebt, welches beim Auswaschen mit Wasser auf eine solche Weise zersetzt wird, dass sich viel kohlensaures Natron mit wenig kohlensaurer Talkerde auflöst, während dass ein mit kohlensaurer Talkerde übersättigtes kohlensaures Natron unlöslich zurückbleibt. Beim Glüben verliert

die Talkerde ihre Kohlensaure und das kohlensaure Natron wird frei.

- f) Aus den zuvor in 6 und c angeführten Prüfungen ist bekannt, dass in den 9,656 Grm. Salz gefunden wird: eine Quantität Schwefelsaure, welche giebt 6,0638 Grm. schwefelsaures Natron, und eine Quantität Chlor, welche 2,2936 Grm. Kochsalz giebt. VVenn diese abgezogen werden, bleiben für kohlensaures Natron 1,2986 übrig.
- kohlensauren Salze etwas anderes als Natron und Kohlensauren Salze etwas anderes als Natron und Kohlensaure gefunden hatte, so hielt ich es doch für nothwendig, in dieser Lösung andere Säuren und Basen zu suchen, um über die Beschaffenheit dieser 1,2986 Grm. einige Gewissheit zu bekommen. Die Lösung des Salzes wurde mit Salzsäure übersättigt und die Schwefelsaure mit Barytsalz gefällt, worauf man 9,91 Grm. schwefelsauren Baryt erhielt. Die filtrirte Flüssigkeit wurde verdunstet und in einer verschlossenen Flasche mit kaustischem Ammoniak vermischt, worauf ein geringer Niederschlag entstand, der nach dem Glühen 0,0015 Grm. wog; er war basisch phosphorsaurer Barryt und ihm entsprechen 0,0004 Grm. Phosphorsaure.
- h) Um den Baryt fortzuschaffen, wurde die Flüssigkeit darauf zur Trockne verdampst und das Salz im Wasser gelöst, das zuvor mit mehr kohlensaurem
 Ammoniak vermischt war, als zur Zersetzung des Barytslazes erfordert wurde, wodurch die kohlensaure
 Baryterde unlöslich und die Flüssigkeit von Baryt befreit erhalten wird. Sie wurde darauf bis zur Trockne abgedunstet und das Salz bis zur Verjagung des Salmiaks geglüht. Es wurde in Wasser gelöst, mit

Chlorplatin versetzt, bei gelinder VVzrme eingetrocknet und darauf in VV eingeist von 0,84 spec. Gew. aufgelöst, ohne dass ein Rückstand von Chlorplatin-Kalium übrig blieb, wodurch man folglich sieht, dass dieses VV aller kein Kali enthält.

i) Als die in a) angeführte Gewichtsvermehrung des Salzes durch Sättigung mit Salzsäure, Eintrocknung und Glühung verglichen wurde mit dem in f) berechneten Gehalt von kohlensaurem Natron, so fand es sich, dass die Gewichtsvermehrung einem größeren Gehalt von Natronsalz entsprach, als die Berechnung gegeben hatte. Dieses schien folglich eine an Sauerstoff reichere Basis als Natron anzuzeigen, und diess konnte keine andere seyn, als entweder Talkerde oder Lithion, Ich-nahm deshalb 15,255 Grm. geschmolzenes Salz, das durch Eintrocknung einer besonderen Portion VV asser erhalten worden war, löste es in Waller suf, wobei e,005 Grm. Talkerde zurückblieben, die abfiltrirt wurden, und setzte nun phosphorsaures Natron vermischt mit kaustischem Ammoniak hinzu. Die Flüssigkeit liess nichts fallen. Sie wurde abgeraucht und trübte sich während des Einkochens, worauf sie vorsichtig bie zur völligen Trockne verdampft ward. Als die Salzmasse in kaltem Wasser aufgelöst wurde, blieb das phosphorsaure Natron-Lishion zurück, welches gewaschen und geglüht 0,044 Grm. wog, die 0,0066 Grm. reinen Lithions entsprechen. Wird dieses nach 9,665 Grm. trocknen Salzes, d. i. nach 1908,21 Grm. Wasser, berechnet, so entspricht es 0,0045 reinem oder 0,0094 kohlensaurem Lithion. Ganz genau kann diese Zahl nicht seyn, da das Salz unter dem Waschen etwas aufgelöst wird; aber durch

Verdunstung des Waschwassers, welches bei diesem Versuch erhalten war, habe ich nicht gefunden, dese der Fehler bedeutend soyn kann. Einige andere Verfuche, um noch schärfere Reagenzien für Lithion zu finden, haben nicht glücken wollen. Z. B. fattigte ich das alkalische Salz mit Salzsaure, trocknete das Salz ein, rieb es zu feinem Pulver und behandelte es mit wasserfreiem Alkohol. Aber dieser löste nur eine Spur von Kochfalz auf, ohne alle Anzeigen von falzsaurem Lithion. Auch glaubte ich, dass eine golattigte Lösung von phosphorsaurer Thonorde in kan-Rischem Natron, aus einem Lithionsalze, das Lithion bis auf die letzte Spur, in Form desjenigen basischen Doppelsalzes ausfällen würde, welches im Mineralreich unter dem Namen Amblygonit vorkommt. Allein ich fand dabei, dass zwar sehr viel Lithion auf diese Weise gefällt wird, aber nicht alles, und dass der Niederschlag unter dem Waschen zu einem nicht umbeträchtlichen Theil wieder aufgelöst wird. Ich muss hinzusetzen, dass bevor ich annahm, in einigen dieser Prüfungen auf Lithion, das schwerlösliche Salz sey phosphorsaures Natron-Lithion, alle Prüsungen damit angestellt wurden, welche erforderlich waren, um Lithion darin zu erkennen.

in Salpetersanre aufgelöst, und die Lösung in einem Platingesass zur Trockne abgeraucht, welches während der ganzen Verdunstung mit einer Glasplatte bedeckt war. An der Politur desselben konnte nach Eintrocknung der Masse nicht die geringste Spur eines Angrisses wahrgenommen werden, nicht einmal alsdann, wenn man das Glas anliauchte. Dieses

Scheicht die Abwesenheit der Flussspathsture zu beweisen, weil, wenn sie gegenwärtig ist, gewöhnlich
deutliche Zeichen nach dem letzten Tropsen sichtbar
werden, welcher auf dem übergedeckten Glase eintrocknet. Die trockne Salzmasse wurde mit Salpetersaure angeseuchtet und nach einer VVeile in VVasser
gelöst, wobei 0,115 Grm. Kieselerde zurückblieben.

- 1) Die Auslölung in Salpetersture gab mit kaustischem Ammoniak einen geringen Niederschlag, welcherin der Flüssigkeit gelb erschien, beim Trocknen auf
 dem Filtrum aber schwarz wurde. Geglüht wog er
 o,o. Grm, Ich komme weiter unten auf seine Zusammensetzung zurück.
- Ammoniak gefällt, welches exalfauren Kalk gab, worauf nach Auswalchen, Trocknen, Brennen und Behandeln mit kohlenfaurem Ammoniak, 0,45 Grm. kohlenfaure Kalkerde erhalten wurden. VViederaufgelöft in Salzfäure, neutralisirt mit kanstischem Ammoniak und gefällt mit Blutlaugensalz, wurde Cyaneisen-Mangan erhalten, welches geglüht 0,005 Grm. wog und dem entsprechen 0,0016 Grm. Manganoxydul.
- a) Die mit oxalsaurem Ammoniak gesällte Flüssigkeit wurde zur Trockne abgeraucht und bei hestigem Feuer geglüht. Der Rückstand wog 0,083 Grm. Das VVasser zog daraus 0,009 Grm, kohlensaures Natron, welches mit Salzsäure gesättigt nicht eine Spur eines zersließenden Salzes geb. Das in VVasser Unlösliche hinterließ, nach Aussösung in Salzsäure und Eintrocknung, bei VViederaussösung in angesäuertem VVasser genau 0,001 Grm. Kießelerde. Die Aussösung wurde mit

Salmiak verletzt, mit kaustischem Ammoniak gesättigt und mit Blutlaugensalz vermischt, welches Cyaneisen-Mangan niederschlug, das geglüht 0,004 Grin. wog, entsprechend 0,0012 Grm. Manganoxydul. Die übrig-bleibende Flüssigkeit mit basisch phosphorsaurem Ammoniak gesällt, gab phosphorsaure Ammoniak-Talk-erde, die nach dem Glühen 0,193 Grm. wog und entsche 0,071 Grm. Talkerde. Wird der Gehalt dieser Erde noch nach Subtraction der zuvor abgeschiederen Stoffe berechnet, so bleiben 0,0718 Grm. übrig.

o) Es bleibt nan noch übrig, die Natur desjenigen Stoffes zu bestimmen, welcher vom Ammoniak
aus der Austölung der Erdatten in Salpetersäure gefällt wurde. (Es versteht sich von selbst, dass dieser
Talkerde enthält, sobald man versäumt, die Austösung
mit so vielem Salmiak zu versetzen, dass die Talkerde
nicht gefällt wird.)

um diesen Stoff in einer größeren Menge zu erhalten, wurden 12 Probeslaschen, d. i. 7633 Grin.
VVasser, eingekocht. Der aus dieser Masse mit Ammoniak erhaltene Niederschlag wog 0,053 Grin. Aber
um das VVasser noch weiter auf einen Gehalt von
Flussspathsäure zu prüsen, wurde die Anstösung der
Erdarten in Salpetersäure nicht abgeraucht, sondern
die siltrirte Flüssigkeit logleich mit Animoniak gefällt?
Der erhaltene Niederschlag wurde in einem kleinen
Destillationsapparate von Glas mit Schweselsäure behandelt; aber auch jetzt entwickelte sich keine Spur
von Flussspathsäure. Die in der Retorte besindliche
Salzmasse wurde mit Salzsaure versetzt, digeriet und
filtrirt, wobei 0,01 Grin. Kieselerde zurückblieben,
welche daher rührten, dass die Ausselung in Salpeter-

sune dies Mal nicht eingetrocknet war. Die Lösung wurde mit kaustischem Ammoniak neutralisirt, mit Essigsture versetzt und gekocht, wobei
Eisenoxyd miedersiel. Das Eisenoxyd wurde auss
Filtzum genommen, gewaschen, in Salzsture gelöß,
und mit Hydrothion-Ammoniak ausgesällt; daraus
mit Königswasser oxydirt, gab es nach Fällung mit
Ammoniak und Glühen 0,023 Grm. reines Eisenoxyd.
Die hepatische Flüssigkeit wurde mit salzsaurem Kalk
und ein wenig kanstischem Ammoniak vermischt, wodurch 0,006 Grm. phosphorsaurer Kalk gesällt wurden, die 0,0028 Grm. Phosphorsaure entsprechen.

- p) Die saure Essigsaure haltende Flüssigkeit wurde mit kaustischem Kasi in Ueberschuss versetzt, welches aus dieser 0,016 Grm. Manganoxyd fällte, entsprechend 0,0144 Grm. Oxydnl. Aus der alkalischen Flüssigkeit, übersättigt mit Salzsaure, fällte kohlensaures Ammoniak 0,0045 Grm. einer weisen Erde, welche mit salpetersaurem Kobalt vor dem Löthrohre hestig erhitzt, schön blau wurde und folglich Thonerde war. Sie gab mit Eisen und Boraxsaure keine Spur von Phosphoreisen. Vvenn alle diese Mengen auf ein Viertel reducirt werden, d. h. auf 1908,21 Grm. VVasser, so bekommt man: Eisenoxyd 0,0058, Manganoxydul 0,00585. Thonerde 0,0011 nebst Phosphorsaure 0,0007.
- q) Um zu bestimmen, ob der kohlensaure Kalk Strontian enthalte, wurden 1,5 Grm. des aus diesem VVasser erhaltenen kohlensauren Kalkes in Salpetersaure gelöst, zur Trockne abgeraucht und mit wasserfreiem Alkohol behandelt, wobei eine geringe Menge unaufgelöst blieb, welche in Wasser gelöst, mit oxalsau-

Es war kohlensaurer Strontian, welcher, in Salzsaule aufgelöst und eingetrocknet, wohl etwas Fenchtigkeit absorbiste, aber nicht zersless, und welcher, mit ein Paar. Tropsen einer gesättigten Gipsaussösung vermischt, diese trübte, zum Beweis, das schwefelsaurer Strontian gebildet ward. VV enn dieser köhlensaure Strontian absolut frei von Kalk gewesen ist, welches nicht der Fall war, so beträgt der Gehalt an kohlensaurem Strontian auf 1908,21 Grm. VVasser o,00075. Ich sühre dieses Gewicht in dem numerischen Resultate, ale wenigstens eine Annäherung zu dem wahren, an.

... r) Der hauptstchlichste Eisengehalt des VVassera muste aus den Flaschen mit Salzsaure herausgenommen werden. Aus 12 Flaschen bekam ich eine Eisenlösung, die mit kaustischem Ammoniak einen Niedet-Schlag gab, welcher nach dem Waschen und Trocknen 0,215 Grm. wog. Dieler wurde nach dem Mon Plan wie in p) behandelt, und gab bei Wiederauflölung in Salzläure 0,009 Grm. Kielelerde: Die mit Hydrothion - Ammoniak behandelte Eisenauslösung gab Schwefeleisen, welches nach der Oxydation des Eisens im geglühten Zustande wog 0,182 Gr. Dieses Eisenoxyd wieder in Salzsaure gelöst und mit kaustischem Kali in Ueberschuse geställt, gab an diesen einen Stoff ab, welcher, nachdem er auf gewöhnliche Weise aus dem Kali gefählt war, der Thonerde glich, fich aber bei dem Waschen dunkel färbte. Er wog geglüht 0,002; worauf also 0,18 Grm. für reines Eisenoxyd übrig bleiben. Aus der hepatischen Flüssigkeit fällte salzsaurer Kalk o,04 Grm. phosphorsauren

Kalk, entsprechend 0,0194 Grm. Phosphorsture. Aus der sauren essigsauren Lösung wurde keine Spur von Thonerde erhalten und nach dem Eintrocknen mit kohlensaurem Kali blos 0,004 Grm. kohlensaurer Kalk, verunreinigt mit ein wenig Manganoxyd.

12 Flaschen des Wassers enthalten, im Mittel, 10200 Grm. Wasser, wornach die eben angeführten Stoffe auf 1908,21 Grm. berechnet, ausmachen: 0,0337 Grm. Eisenoxyd, 0,0036 Grm. Phosphorsaure, 0,0007 kohlensauren Kalk, 0,00017 Grm. Kieselerde und 0,00037 Grm. Thonerde. Aber ich wiederhole hier, was ich bei der Analyse des Karlsbader Wassers angeführt habe, dass die Genauigkeit der Analyse dieser weit ausgeführten Zahl nicht entsprechen kann, sondern dass diese kleinen Brüche blese als eine Approximation zu den im Wasser besindlichen ausserst geringen Mengen dieser Substanzen anzusehen sind.

Die Analyse des Wassers hatte folglich auf 1908,21 Gramm Wasser folgende Substanzen gegeben:

Schwefelfaures Natron f).	6,0638
Kochfalz f)	2,2936
Kohlensaures Natron f) n)	1,2892
Kohlensaures Lithion i)	0,0094
Kohlensauren Kalk 1)	0,4493
Kohlensauren Strontian q)	0,0007
Talkerde o n)	0,0808
Manganoxydui 1) m) n) p)	0,0066
Thonerde p) r)	0,0015
Eisenoxyd p) r)	0,0395
Phosphorfaure g) p) r)	0,0047
Kiefelfäure k) n) r)	0,1177
	10,3569

Dieles giebt auf 1000 Theile Waffer 5,427 Thl. Rück-

stand: Der Unterschied von dem oben in a) angeführten rührt von dem Zusatz der 0,038 Grm. Bestandtheile her, die sich in den Flaschen abgesetzt hatten.

VVerden die hier gegebenen Zahlen auf 1000 Thi. VVasser berechnet, so ist der Gelialt des VVassers von jedem Bestandtheil:

Schwefelfaures Natron	3,1777
Kochfalz .	1,2019
Kehlensaures Natron	0,6756
Kohlenskures Lithion	0,0049
Kohlenfaurer Kalk	0,2344
Kohlenfaurer Strouten	0,0004
Kohledfaure Talkerde	7,0875
Kohlenfaures Manganoxydul	0,0056
Kohlenfaures Rifenoxydul	0,0306
Phosphorfaurer Kalk	0,0030
Basisch phosphorsaure Thouerde	0,0076
Kiefelfture .	0,0616
•	5,4848

B. Die Salzqueile.

Trommsdorff fand bei der Analyse dieses Wassers:

Y Y WITCE 5.			•	-			
•	4.4	auf 12	Unzen	· · .	. an	if 1000	Theile
Schwefelfaur	es Natron'	. 13,459	Gsan	, • • • •	. 14 .	2, 537	٠,
Kechfalz	•	6,912	. •	7.4		1,200	• • • •
Kehlenfaures	Natron,	4,314	•	, •	•	0,747	۹
Kohlenfauren	Kalk	1,543	4		, • ',	0,268	
Kohlenfaures	Eisenexydul	0,012	•	•	ď	0,002	1
Kiefelerde	•	0,256	•	•	•	0,044	<u> </u>
•	ı	27,496			•	4,598	 .

Das specifische Gewicht des Vyassers, das zu meinen Versuchen angewandt wurde, war 1004,883 bei

- + 18°. Die Probesiasche faste mithin davon 655,56 Gramm.
- a) 635,56 Grm. von diesem Wasser mit Salzsture übersättigt und mit salzsaurem Baryt gesällt, gaben 2,911 Grm. schweselsauren Baryt. Dieselbe VVassermenge gab, nach Sättigung mit Salpetersäure, mittels Zusatz von salpetersaurem Silberoxyd, 1,707 Grm. Chlorsilber.
- b) Drei Probestaschen, d. h. 1906,68 Grm. VVasser wurden in einer gewogenen Platinschale abgedunstet, welche nach Eintrocksung der Masse am Boden
 geglüht wurde. Die Salzmasse wog 9,404 Grm., welcher entsprechen 4,906 Grm. auf 1000 Gr. VVasser. Von
 diesen waren 8,809 Grm. löslich in VVasser und 0,595
 Grm. unlöslich, indels mit Inbegriff von 0,011 Grm.
 kohlensaurem Natron, welche von der Talkerde zurückgehalten wurden. Ich halte es für überslüssig, das
 Detail der Analyse anzugeben, da sie auf gleiche
 VVeise mit der schon beschriebenen gemacht wurde.
 Nur muß ich noch hinzufügen, dass:
- c) Aus 4 Flaschen dieses Wassers o,018 Grm. freiwillig sich abgesetzte Substanzen erhalten wurden, welche bestanden aust 0,016 Grm. Eisenoxyd mit Spur von Thonerde und 0,002 Grm. Phosphorsaure, welchen auf die eingekochte Menge von Wasser entsprechen: 0,012 Grm. Eisenoxyd und 0,0015 Grm. Phosphorsaure. Die Analyse hatte gegeben auf 2000 Theile des Wassers:

· Latter with the control of their

- Schwefelfäures Watron	2,8022
Kochfalz	1;1419
Kahlenfaures Natron .	0,6781
Kohlenfaures Lithion	0,0035
Kohlersauren Kalk mit Spur von Strontian	0,1848
Kohlensaure Talkerde	0,1039
Koblenfaures Manganoxydul .	0,0016
Kohlenfaures Elfenoxydul	0,0092
Phosphorfauren Kaik	0,0032
Kiefelfäure .	0.0639
	4,9923

Die zuvor erwähnte Prüfung zur Auffindung eines Jougehaltes, blieb auch in diesem Waster ohne alle Reaction auf Stärke.

3. Untersuchung des Wassers im Marienbade, zum Stiste Topl gehörig.

Das Waller im Marienbade wurde im Jahre 1820 von Steinmann unterlucht, wobei besonders die Analyse der Ferdinandsquelle als Muster einer Analyse von Mineralwaller dienen kann. Man kann deshab erwarten, dass die von ihm gefundenen Quantitäten sicherlich genauer sind, als sie durch Analyse eines Wallers erhalten werden können, welches während des Transportes einen Theil der in ihm besindlichen Stoffe abgesetzt hat.

Dieser Umstand veranlasste mich, bei der Untersuchung dieses VVassers bloss die Mengen derjenigen Quantitäten zu bestimmen, von welchen ich vermuthete, dass sie wegen ihrer geringen Menge der Ausmerklamkeit Stein mann's entgangen seyen.

Das Wasser, welches ich Gelegenheit hatte, zu diesem Versuche anzuwenden, war im Herbste 1824 durch Fürsorge des Hrn. Wendelin Gradl, Intendant bei dieser Brunnenanlage, in Hyalithslaschen hieher gesandt. Das Wasser der Ferdinandsquelle hatte den größern Theil seines Eisengehaltes auf dem Boden der Flaschen abgesetzt; das des Kreuzbrunnens hatte ungesähr ein Drittel von dem behalten, was zu Anfange darin aufgelöst war.

A. Die Ferdinandsquelle.

- a) 10 Flaschen von diesem Waller, entsprechend 8440 Grammen in Gewicht, wurden abgerancht, des. Salz von den Erdarien geschieden, eingetrocknet, geschmolzen bis zur vollkommnen Abscheidung der Talkerde, darauf aufgelöst in Wasser und von der unlöslichen Talkerde abfiltrirt. Der filtrirten Flüssigkeit wurde eine Auflösung von reinem phosphorsauren Natron hinzugemilcht, ohne dass die Flüssigkeit trübe Auch nach einem Zulatz von Ammoniak' blieb sie klar, aber bei dem Abdunsten ward sie mehr oder minder trübe. Nach völliger Eintrocknung des Salzes, Wiederaustosung in kaltem Wasser, Abklärung und Abscheidung des Unlöslichen, wurden 0,222 Grm. geglühtes Doppelfalz von phosphorsaurem Natron - Lithion erhalten. Dieses macht auf 1000 Gramm. von dem Wasser 0,0263 Grm. vom Doppelsalz, entsprechend 0,004 Grm. kaustischem oder 0,0088 Grm. kohlensaurem Lithion. Dieses giebt nahe 3 Centigramm auf jede Flasche dieses Wassere.
 - der Kohlensture, mit salzsaurem Kalk gesällt, filtrirt,

zur einem geringeren Volumen abgedampft und in einer Flasche mit ein wenig Salpetersaure versetzt. In' der Flasche wurde auf die zuvor beschriebene Art ein feuchtes und mit Stärke bestreutes Papier aufgehängt, und die Flasche hierauf zugepfropft. Am andern Tage war die Stärke schwach dunkelroth, besonders' hie und da am untern Ende. Nach den 12 folgenden Stunden wurde die Farbe deutlicher und flieg höher! am Papiere hinauf, nahm fodann ab, und ver schward innerhab 24 Stunden, nachdem sie am Deutlichsten gewesen war. Während dieser Zeit wurde die' Plasche nicht geöffnet; aber da der Papierstreif vom Stöplet fest gehalten wurde, so war die Flasche nicht' last dicht verschlossen. Aus dieser schwachen Reaction sollte man auf einen geringen Gehalt von Jodnatrium schließen können.

- c) Von 3,1 Grm. kohlensaurem Kalk, der aus diesem Wasser erhalten war, konnte ich nur 0,004 Grm. kohlensauren Strontian abscheiden.
- (d) Aus den 10 Flaschen wurden durch Auswaschen mit Salzsaure und Fällung mit Ammoniak;
 0,365 Grm. eines Stoffes erhalten, der ganz dem Eisenoxyde glich. Durch Aussösung in Salzsaure, Behandlung mit Ammoniak und Essigsaure, nach der
 zuvor beschriebenen VVeise, wurden erhalten: 0,306
 Grm. reines Eisenoxyd, 0,044 Grm. Kieselerde, 0,003
 Grm. Thonerde, 0,003 Grm. kohlensaurer Kalk, verunreinigt mit Manganoxyd, und endlich Phosphorsaure, entsprechend 0,005 Grm. phosphorsaurem Kalk.
- e) Es bleibt nun noch zu entdecken übrig, ob dieses Wasser flusslauren Kalk enthält. Nach Auflö-

Sung der Erderten in Salpetersaure und Verdunstang der Kohlensaure bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft, wurde kaustisches Ammoniak hinzugesetzt, worauf man einen hellen Niederschlag bekam, welcher auf dem Filtrum gelb wurde und getrocknet 0,04 Grm. wag: Als er in einer Retorte mit Schwefelsaure behandelt wurde, war kein deutlicher Dampf von Fluse-Spathsaure: zu bemerken, und die Lust, welche unter dem Erhitzen der Retorte durch das Wasset strich, letzte keine fichtbare Spur von Kielelerde ab. Sobald. die Schwefelfaure anfing mit überzugehen, wurde die Operation unterbrochen und die Saure im Waller mit kohlensaurem Kali gesättigt, ohne Anzeigen von flusspathsaurem Kieselkali. Nach Eintrocknung und Wiederauflölung des Salzes erschienen einige Flocken: von Kieselerde, welche indes nicht gesammelt und gewogen werden konnten. Um auszumitteln, wie weit dieselbe von der Gegenwart von Flussspathsaure herrühren könnte, wurde die Flüssigkeit, nach Filtration, mit Salzsäure angesäuert und auf einem reimen und neuen Uhrglase eingetrocknet. Nach Eintrocknung und Wiederauflölung der Malle in Waller, war an dem Rande der Salzmasse das Glas rund umher sehr deutlich angegriffen, trübe, weils und matt. Das Wasser enthält also bestimmt ein flussspathsaures Salz, obgleich in so geringer Menge, dass es schwerlich seiner Quantität nach bestimmt werden kann; wenn nicht bei einer Probe mit einer sehr großen Quantität von Waller, bei welcher man von dem, aus der Auflösung der Erdarten durch Ammoniak erzeugten, Niederschlag, ein oder mehrere Grammen erhalten könnte. Der übrige Niederschlag war Kieselerde,

Manganoxyd, Talkerde, nebst ogoog Grm, Eisenoxyd und 0,005 Grm, phosphorsaurem Kalk.

Diese Versuche zeigen solglich, dass das VVasser, der Ferdinandsquelle solgende, bisher übersehene, Bestandtheile gemeinschaftlich mit dem Karlsbader, enthält. Nämlich: kohlensaures Lithion, kohlensaurer en Strontian, basisch phosphorsaure Thonerde, phoephorsauren und flusspathsauren Kalk und überdiess, vielleicht eine Spur von Jodnatrium.

Analyse zum Grunde, um darin diese Stoffe aufzüssellen les, so fällt die Zusammensetzung von 1000 Theilen des Wassers solgendermassen aus:

Schwefelfaures Natron	2,9344
-Kochfalz	1,1714
Kohlenfaures Natron	0,7982
Kohlensaures Lithion.	0,0088
Kohlenfaurer Kalk	0,5223
Koblensaurer Strontian	0,0007
Kohlensaure Talkerde	0,3970
Kohlenfaures Manganexydul	0,0120 (*)
Kohlensaures Eisenoxydul	0,0520 (**)
Basisch phosphorsaure Thouerde	0,0007
Kiefelfäure	0,0372
Spur von flussspathsaurem und phosphorsaur. Kalk, und viel- leicht auch von Jodnatrium	•
•	5.9847

^{*)} Dieses ist von Steinmann angegeben. Bei meinem Versuchewurde aus dem Wasser nicht mehr Manganoxyd, als aus dem Franzensbrunnen erhalten.

^{**)} Der Eisengebalt siel in meinem Versuche zu 0,0545 Grm. keblensaures Eisenexydul aus, solglich nahe aus desselbe.

B. Der Kreuz-Brunnen.

Durch die Analysen, welche Steinmann in verschiedenen Jahren mit diesem Brunnenwasser angestellt hat, ist bekannt, dass man niemals auf einen bestimmten Salzgehalt, in Bezug auf das Volumen des VVasser rechnen kann 3. Auch meine Analyse weicht in dieser Hinsicht von Steinmann's ab, weil von 3 Flasiehen VVasser, welche 6800 Grm. wogen, nur 40,68 Grm. in VVasser ausschie Salze erhalten wurden; während, sie nach Steinmann's Analyse von 1820, hätten 52,17 geben müssen.

Diese 40,68 Grm. Salz gaben 0,2375 Grm. phosphorsaures Natron-Lithion, welchem nahe entspriche ein Centigramm kohlensaures Lithion auf jede Flasche des Wassers, in dem Grade der Concentration, den es jetzt besals.

Dagegen gab dieses Salz, bei einer gleichen Behandlung als zuvor erwähnt wurde, keine deutliche Reaction auf Jod.

Kohlensaurer Kalk, aus dem Wasser des Kreuzbrunnen, gab 0,00092 Grm. seines Gewichtes kohlensauren Strontian.

Bèi Behandlung des aus der Lösung der Erdarten in Salpetersäure mit Ammoniak erhaltenen Niederschlags, nach derselben Methode, welche bei der Ferdinandsquelle befolgt wurde, bekam ich eine so äuserst unsichere Reaction auf Flusspathsäure, dass ich weder bestimmt sagen kann, diese Säure sey dar-

Physikalisch - chemische Untersuchung der Ferdinandsquelle zu Marienbad u. L.w. von J. J. Steinmann. Prag 1821. p. 139.

Salzmasse (von Kalisalz mit Salzsaure) abgeraucht, wurde, behielt nach der Reinigung seine Politur; als man es aber anhanchte, sah man dentlich, wo beim Eintrocknen die Salzmasse gelegen hatte, und gewisse Stellen schienen mehr angegriffen als andere, sie alle verschwanden aber bei Verdunstung des Beschlages. Dieser Niederschlag wog 0,086 Grm, und gab: reines Eisenoxyd 0,052, Kieselerde 0,029, Thonerde 0,003 und phosphorsauren Kalk 0,0015 Grm. Der setztere war aus der Hydrothion-Ammoniak haltenden Flüssigkeit mit salzsaurem Kalk gefällt.

Bei Abscheidung des Strontiansalzes, mittelst Alkohols liefs diefer ein braunes Pulver ungelöß zurück, welches nach Ausziehung des Strontiansalzes mit Waller, gewalchen und geglüht, o.o.4 Grm. wog. Dieles war Manganoxyd, entsprechend o,0126 Grm. Manganoxydul. Aus der Auflösung der Talkerde in Salpetersaure (aus welcher die Kalkerde zuvor mit oxalsaurem Ammoniak gefällt war) wurde mit Blutlaugensalz Cyaneisenmangan erhalten, welches verbrannt 0,023 wog und entspricht 0,009 Grm. Manganoxydul. Beides zusammengelegt macht auf 8 Flaschen 0,0216 Manganoxydul oder 0,0343 Grm, kohlensaures Manganoxydul, entsprechend ungefähr 4 Milligramm auf jede Flasche. Ich habe dieses angeführt, weil Steinmann bei seiner Analyse des Kreuzbrunnenwassers keinen Mangangehalt darin fand,

Aus den 8 Flaschen wurden durch Ausspülen mit Salzsäure, und Fällen mit kaustischem Ammoniak 0,106 Grm. erhalten, wovon: 0,087 Eisenoxyd, 0,0075 kohlensaurer Kalk, verunreinigt mit Mangan, 0,02 phosphorsaurer Kalk nebst 0,009 Kieselerde und zugleich eine Spur von Thonerde, welche nicht besonders gesammelt werden konnte.

Wird nun das angeführte Resultat nach der gröseren Menge sester Bestandtheile berechnet, welche
Steinmann, bei seiner Analyse im J. 1820 erhalten
hat, und nimmt man an, dass kein anderer hauptsächlicher Unterschied bei dem größeren Wassergehalt entsteht, als eine Verdünnung mit einer größeren Menge des Meteorwassers, wodurch die Quelle genährt
wird, so erhält man folgende Resultate:

TIÀ DE	Schwefelfaures Natron	4.9630
-16.	Kochfalz	1,766L
•	Kohlenfaures Natron	0,9288
ا المراجع المر	Kohlenfaures Lithion	0,0149
W .	Kohlenfuren Kalk	0,5123
4.14.2	Kehlenfauren Strontjen	0,0005
ni , b;	Kohlenfaure Talkerde	0,3549
***** **.	Kohlenfaures Manganoxydul	0,0050
•	Kohlensaures Eisenoxydul	0,0229 (*)
-1:	Basisch phosphorsaure Thonord	0,0004
- 1 × 1 · · · ·	Kiefelerde .	0,0505
	Undeutliche Spur von Flußspat	h :
** * * * * *	•	8,6184

Da eins dieser Wasser eine Spur von Jod zu enthalten schien, welche sich nicht in dem andern zeigte, so ist diese doch kein entscheidender Beweis, dass nicht auch diese eine Spur davon enthalten könn-

ten. Denn da die Menge von Jod äußerst gering ist

[&]quot;) Meine Versuche gaben, ungeachtet eines geringen Gehaltes von den übrigen Salzen, auf 1000 Grm. Wasser 0,03 Grm.

and die Flüssigkeit zugleich Kochsalz enthält, so ist ein Tropsen Salpetersäure mehr als hinreichend, mit dem Jod, zugleich Chlor in solcher Menga frei zu machen, dass alle Reaction auf Stärke vernichtet wird, und die Reaction kann deshalb, aus nicht auzugebenden Ursachen, ein Mal glücken und das andere Mal sehlschlagen. Die Zuverlässigkeit nimmt außerdem immer in dem Grade ab, als man sich der äußersten Gränze der VVirksamkeit des Reactionsmittels nähert. Indese, da ich Gelegenheit hatte von dem Karlebader VVasser eine Mutterlauge anzuwenden, die einer außerordentlich großen Menge von VVasser entsprach, ehne dass sich dessenungeachtet eine Spur vom Reaction auf Jod zeigte, so glaube ich, kann man anzuehmen, dass dieses VVasser nicht Jod enthält.

Von den untersuchten VVässern enthält der Kreuzbrunnen die geringste Quantität Phosphorsaure; es
behält dagegen seinen Eisengehalt ausgelöst. Das
Egerwasser hingegen, welches die meiste Phosphors
saure enthält, setzt sein Eisen in Form von basisch
phosphorsaurem Eisenoxyd ab, ohne das ein hauptsachlicher Theil von Phosphorsaure ausgelöst zurückbleibt. Diese Säure scheint folglich zur Beschleung
gung der Abscheidung des Eisens beizutragen; je doch
kann diesem zuvorgekommen werden, wenn man die
Verwandlung des Eisens zu Oxyd verhindert, in welchem Fall die Phosphorsaure nicht zu dessen Abscheidung mitwirkt.

VV as den Gehalt an Strontian betrifft, so ist derselbe gewise in allen diesen Angaben etwas zu groß,
angenommen dass der Alkohol nichts von dem salpetersauren Salze auslöß. Die Ursache zu diesem größ

fiern Gehalt ist dass sich bei Eintrocknung gewöhnlich ein wenig basisch salpetersaurer Kalk bildet, welcher zwar nicht vom Alkohol aufgelöst wird, wohl
äber vom VVaser, und welcher also dem Strontianfälze folgt. Da indess alles, was ich unter dem Namen von kohlensaurem Strontian angeführt habe,
inauptsächlich Strontian enthält, habe ich in jedem Fall mit Gipslösung geprüft, welche nach VVagung des kohlensauren Salzes, Lösung desselben in
Salpetersaure, und Verdunstung zur Trockne, aufgetröpfelt wurde. Salzsaurer Kalk wird darin sogleich gelöst, salzsaurer Strontian aber zu einem lokkein weisen Pulver von schweselsaurem Strontian.
Betzt man zu viel Gipslösung hinzu, so löst sich auch
der schweselsaure Strontian darin auf.

Der Gehalt an Lithion kann in diesen Versuchen möglicherweise zu geringe angegeben worden seyn, und zwar kann dieles von folgenden zwei Urlachen herrühren: 1) dass das Doppelsalz beim Waschen etwas aufgelöft wird, welches gleichwolil, wenn man die les nicht auf ein allzugroßes Filtrum bringt, wenig ausmacht, da der procentische Gehalt des Doppel-Talzes an Lithion so sehr geringe ist, und 2) dass mit den Brdarten, in der Talkerde kohlensaures Lithion mit dem kohlenlauren Natron bleibt. Ich habe bei den Analysen beider Marienbader Waster, aus dem Rückstand nach dem Glühen der salpetersauren Talkerde, ein Lithion haltendes Natron ausgezogen, aber als ich nachher das Lithion mit phosphorsaurem Natron abschied und die Quantität desselben bestimmte, veränderte d'er neue Zusatz nicht die letzte Ziffer von der in der Kolumne angesührten. Ich halte es für

wenig glaublich, dals ein Theil dieles Ichwertosfichen. Doppelsalzes wieder aufgelöst werde in der sklzreichen Flüssigkeit, welche sich bildet, wenn die einmetrockhete Salzmasse in Wasser aufgelöst wird; weil diele einen Ueberschuss vom phosphorsauren Natfön enthält und es bekannt ist, dass z. B. das schwerlosliche basische Doppelsalz von phosphorsaurer Ammomiak-Talkerde; durchaus unlöslich ist in einer Flüsfigkeit, welche ein phosphorsaures Salz aufgelöst enthält, obgleich es sehr merklich vom Walfer aufgelöst wird, welches kein phosphorsaures Salz enthalt, wenn es auch reich an andern Salzen ist. Dass das Doppelsalz von Lithion and Natron sich nicht sogleich abscheidet, mus daher rühren, das es erst nach und nach gebildet wird und das meiste sich in dem Augenblicke erzeugt, wenn die Salze die feste Gestalt annehmen. Einmal gebildet, ist es hernach nicht mehr so leicht aufzulösen.

Ich halte es nicht für unwahrscheinlich, dass Lithien zum Gebrauch der Chemiker aus dem Wasser des Kreuzbrunnens gewommen werden könne, zumal wenn dabei zugleich schwefelsaures Natron bereitet wird, welches jetzt eine so gesuchte Handelswaare ist, und woran dieses Wasser von den mir bekannten das reichhaltigste ist. Auch das kohlensaure Natron wird, wahrscheinlich mit Vortheil, einer gewissen Quantität nach, abgeschieden werden können, ehe die Mutterlauge zur Abscheidung des Lithions mit phosphorsaurem Natron versetzt wird. Lithion aus dem Petalit, Spodumen und im Allgemeinen aus Lithion haltigen Mineralien auszuziehen, würde wohl im Ganzen weniger theuer seyn, aber die Anschaffung dieser

Materialien, deren Vorkommen in der Natur hisher so selten ist, macht die letztere Methode viel zu kossbar.

macht ihre künstliche Nachbildung außesordentlich theuer, zumal wenn z. B. kohlensaures Lathion in einer solchen Menge zugesetzt werden sollte, wie in dem VVasser des Kreuzbrunnens vorhanden ist. Obgleich man keinen Grund zu der Vermuthung hat, dass Lithion darin irgend eine andere medicinische VVirkung, als die übrigen kohlensauren Salze von Natron, Kalk, und Talkerde habe, so kann man doch mit Sicherheit voranssehen, dass die gewöhnliche Badekur-Charlatanerie eine besondere Ausmerksandent kierauf richt ten wird.

part of the state
of the same of the same of the same of the same of

and the state of the state of the said

The second of th

Versuch einer magnetischen Neigungskarte, geteichnet nach den Beabachtungen auf den letzten
Englischen Nordpol-Expeditionen unter den
Capitainen Ross und Parry;

CHR. HANSTER

Die magnetischen Beobachtungen während der Englischen Nordwestexpeditionen im Polarmeere verdienen aus doppelter Ursache eine vorzügliche Aufmerksamkeit. Theils fallen nämlich diese Beobachtungen in die Nähe des Nordamerikanischen Magnetpoles, theils find die Schranken, welche die Natur in diesen Gegenden der menschlichen Wissbegierde gesetzt liat, so schwer und mit so vieler Gefahr zu überschreiten, dass wahrscheinlich ähnliche Untersuchungen erst nach vielen Jahrhunderten, ja vielleicht niemals wiederholt werden. Ich habe es daher der Mühe werth gefunden, dieselben gesondert zu bearbeiten, und will in gegenwärtiger kleinen Abhandlung den Gaug der Neigungslinien im nordwestlichen Polarmeere in der Nähe desjenigen Punktes untersuchen, wo die Neigungsnadel lothrecht gegen die Erdoberfläche ist, d. i. wo die Richtung der magnetischen Kräste der Erde mit der Verticallinie zusam-

Aunal. d. i byfik, B. Su. St. 3. 8. 1325. St. p.

mensallt und wo mithin die gewöhnliche horizontale Kompasanadel zu zeigen aufhört, da ihre Richtung unbestimmt ist. Die Abweichunge- und Intensitäts-Beobachtungen in diesen Gegenden werde ich an einem andern Orte behandeln.

Die Neigungsbeobachtungen während der Expedition des Capt. Rose 1818 und derjenigen des Capt. Parry 1819 und 1820 branche ich nicht zu wiederholen. Capt. Parry hat in seitdem den Jahren 1821—1823 seine zweite Reise nach den nordwestlichen Gegenden Amerikas") ausgeführt, auf welcher

I Der Titel dieset Reise ist: Journal of a second Voyage for the discovery of a North-West passage etc. performed in the years 1821-22-23 in his Majesty's Ships Fury and Hocla under the orders of Capt. William Edward Parry, R. N., F. R. S., London Murray 1824, 4to. Aus diefer Reisebeschreibung, welche ich 1824 in Hamburg von Hrn. Charles Parish lieh, find obige Beobschtungen uusgezogen. Der dazu gehörige Appendix to Capt. Parrys second Voyage for the discovery of a Nord-West passage, containing the Natural History etc. with Plates, 4to, war noch nicht herausgekommen. Indiesem Appendix, welcher alle nautischen Beobachtungen enthalt, werden wahrscheinlich mehrere magnetische Beobachtungen zu finden seyn. Capt. Parry ist in diesem Augenblicke auf elner dritten Expedition im Polarmeere, und jeder' France der Wilsenschaften, ja jeder Manschonfraund wird. wohl wünschen, dass er nicht wie Magellan, Hudson, Lapeyrouse, Cook und zom Theilauch Colon, Mases-. pina und Mehrere ein Märtyrer seines Eisers werden, und ", dus Schicksal ihm nicht, wie den vier erstgenanten misgönnen möge, lebend die Dankbarkelt und Achtung seiner In einem historischen Be-Mitblirger entgegenzunehmen."

entweden durch die Repullebry, welche im Jehre 2744 mit dembleben Ewecke zun Capit: Mit delbet auf unterflucht wurde, oder von andern Punkten heich im Noreden der Hudlonabay, von Süden her in destelbe Polanmeen einzudringen, welches er bey der frühern Expedie
tion vom nordweltlichen Theile der Baffinebay, durch
James Loncostere Sund besucht hatte. Die Repulse
bay ward aber, übereinstimmend mit Mit dele toma

er i ira

pichte von den ältenn und neuern Seefahrten in geoßen nordlichen Breiten, welchen der herühmte Erdunlegler, und Ma thematiker Bougainville 1798 im Französischen National-Instituts verlas, stellte er eine Vergleichung zwischen dem Muthe des Seekriegers und desjenigen Seemannes au, der sich en der Entdeckung neuer lander weht; absewelchem ich! Fol-" "gendes aufstaren will: "; ihn Gockriege wird mun' durch vie-. derleig durch die Verbereitungen, durch Betipiele, durch die 🐾 - Mongo der Luschager ermuntert und unterstätzt; gegen einen Tag voll glänzender Gefahren können hundert andre gesetzt werden, welche auf eine unsrer Eigenliebe schmeicheinde Weise die Erinnerung der überstandenen Gefahren angenehm machen. Fällt der Seekrieger, so geschieht es mitten unter Freunden und Bekannten, und der Lorbeerkranz krönt die Urne, in welcher seine Asche verwahrt wird. Allein der Seemann, der den Ocean beschifft, um Entdekkungen zu machen, steht ganz vereinzelt da. In der größten aller Einöden, zwischen Wind und Wogen, die oft gegen einander ankämpfen, muss er häufig Gefahren und Mühseligkeiten sich entgegenstellen, die sich täglich erneuern. Er mus Tage, Monate und Jahre hindurch, in jedem Augenblick, Muth, Kaltblütigkeit und unerschütterliche Standhastigkeit besitzen. Ueberdies schwebt ihm täglich vor Augen, dass er nach einer langen Reihe von MühwalAuslage, verschlossen, und so des ihr von diesem erstheilten Namens ganz würdig: gestunden; weiter mach Nordessen stellte das Eis unübersteigliche klindermisse entgegen; so dass weder der muthige Führer der! Expedition, noch die Englische Admiralität, welche, ohne Unkosten und Anstrengungen zu scheuen, rühmlich und krastvoll jede Unternehmung unterstätzt, durch welche der Kreis der Wissenschaften erweitert werden kann, die wohlverdienten Früchte dieser Untersuchung erntete.

Bie auf dieser Reise ausgeführten magnetischen Beobachtungen, welche ich aus der Reisebeschreibung ausgezogen liabe, sind folgende:

tungen, gekrönt mit glücklichem Erfolge, dennoch untergeben könne, und alsdann von feinen Unternehmungen eben se wenig. Spuren zurückbleiben werden, als von dem Schiffe, auf welchem er die Wellen gepflügt hatte." (Siehe Bugges Reise nach Paris S. 211.).

Ont	Z eit	Breite nördlich	westla	Abwei-	Neigunge
America	1841	0 4. 14	10. 11.	9	10 11 :
Widewall Hafen auf					
den Ork-	•				
neys . Martells	•				
Tower	Mal 22	158 48 51	3 0 9	26 58.5	
-Südpunkt	"·				1
des Rinlau- fes		58 48 25	2 55 27		
Nahe der		De 40 *)	4 33 %(27 32,1	
Refolution.	Post a			.* ,	
Infel Upper Sa-	Juli 4	61 13 : 5	04 5 10		83 58.9
. vage Insel	,	62 31 30	69 57 17	54 37.1	
Broken - Point			·	• • •	
• • •	Aug. 5	63 51 44 65 22 50	74 2 10 81 24 0.	54 52,0 55 5.5	-
Southamp-			t		
ton Infel	- 15 - 17	65 28 13	•	50 18,4	07.00
Herzog	17	03 21 31	85 15 35	47 34;I	87 47.9
von Yorks		60 00 06			
Bay Repulse	_ 19	05 20-56	184 57 5	46 25,0	
Bay	- 22	66 30 58	86 30 20	48 32,9	88 7.5
Duckets	→ 30	66 12 36	86 44 2	70 70 B	
Cove Moyle Bay	_	. 12 30	80 44 2	52 19,8	87 31.4
Paint Eair		66 04 00			
- bill	Sept. 19	66 24 38	84 39 50	56 19.9	
'Nahe an	1822				,
der Win-		- i			
ter-Insel	Juli 6	66 55 58	81 38 43	62 17	87 47.3
<i>y</i> •	— 11 — 22		81 24 37 81 9 13	70 28,2 82 21,8	87 37.1
<u> </u>	Aug. 5	69 32 10		86 5.7	88 6,4
Nahe an	,				
	Sept. 13	69 48.10	83 29 27	89 18,3	88 \$1,4

Capit. Parry bemerkt, er vermuthe, die Abweichung bei Broken Point sey ungesähr 3° zu groß, und dass die Abweichung in Repulsebay blos 14 Grad geringer war, als nach Middletone Beobachtungen, de letzterer sie = 50° in Repulsebay und = 45°

bey Cap Frigid fand. In Repulsebay, bemerkt fermer Capit. Parry, fing schon die horizontale magnetische Kraft als Folge der starken Neigung an sehr schwach zu werden

Als Leitfaden bey der Untersuchung des Ganges der Neigungslinien in diesen Polargegenden will ich noch folgende ältere Beobachtungen eben daselbst ansführen:

Beobachtungen Hutchins auf zwei Reisen von England nach der Hudsonsbay.

1774	Breite	nördl,	Länge Gre	wefti. enw.	Abwe	ichung	Neigung		
Juni 9	580	59' Stromn	3° efs	go' Orkn	еу•		75°	4631	
E.Juli. 23	62	3 1	69.	. 0	439	O)	82	423	
. 27	62	23	71	30	42	50	83	191	
28	62	25 '	71	30	44	Q.	82	28 <u>1</u>	
-Aug14	56	53	85	22	28	0	82	201	
Sept. 8	51	20 Moofe	82 Fort	.30.	17	o i	80	12	
14	. 52	22 Albany	82 Fort	30	17.	0	79	55	

1775.	``		• •	
Febr. 3	15 Beobach	tungen die	Pole 2 Mal m	mgekehrt 79 18
Febr. 3. Marz 13 Mai 6	16 —	- die	Pole umgek freier Luft	ehrt 79 24 1 79 28 1
7	Ť a — '	, m	Helet Pait	. 79 284

Die Beobachtung am oten Juni ist eine Mittelzahl aus zwei Beobachtungsreihen in einer Stube und in freier Luft, welche gut übereinstimmten. Die Bedebachtung am 23sten Juli in der Hudsonisstraße ist auf dem Eise gemacht. Bei den folgenden 4 Beobachtungen wurden die Pole der Nadel umgekehrt." Die Beobachtung in Albany-Fort am 44ten September ist

wiederholt. Diele Bestimmungen scheinen daher von wiederholt. Diele Bestimmungen scheinen daher von ziemlicher Zuverläßigheit zu seyn.

Beobachtungen auf der bewaffneten Brigg the Lyon von Eng-

von Lieutn. Richard Pickersgill.

-1776		Breite	nördi.	Länge Gre	westi,		ichung Liich	Neigung,		
Juni	19	490	12,	.90	25'	24°	21'		`	
: ·.	•	49	12	9	26	24	39			
5	-65	55	25	13	54			75°	Q.	
, July	2	58	. 25.	26	10	32.	5		•	
•	3	58	O ,	30	29	'35	13		•	
· •	8	59	53 '	40	19	41	38	76	39	
•	_12	60	40	47.	45	38	40	•	•	
en, in the		61	4	48	0	40	·· 56			
• •	73	62	4	48	0	48	2	81	. .	
	•	62	11	48	- 0			81	30:	
, 1 .	14	62	12	48	15	47	35à		. !	
• •		64	554,	52	561	50	36	18	22	
	,21	Musk	etto Co	ve	}	50	36		•	
• • • •	.50	65	38 '	.59	30	•		85	45	
• * · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	31-	65	48	59	10	54	O		•	
Aug.	12	.66	26	56	13	56	54			
		66	27	56	15	55 47	50	,	•,	
	13	66 65	27 58 32	56 55	15 49	47	50 23	•	•	
•	19	64	32	5 3	50		I	84	324	

Die Neigungen am 25sten Juni, Sten, 14en, 3esten Juli und 19ten August sind Mittel aus Beobachtungen in den vier verschiedenen Stellungen der Nadel, zwei mit unveränderten und zwei mit umgekehrten Polen.

Setzt man nun diele Neigungsbeobschtungen nach Länge und Breite des Beebschtungsertes auf

white Marte; fo kommen alle die Punkte, wo die Diesgung von einerlei Größe ist, durch krumme Linien mit einander verbunden werden, was die Ab- und Zunahme der Neigung an verschiedenen Orten sehr anschaulich macht. Diese Art Linien werden Neigungslinien genannt. Auf beiliegendem Kärtchen habe ich die Beobachtungen von des Capit. Ross und Parrys After Reise mit einem Sternchen, die von Parrys zweiter mit einem kleinen Kreise, Hutchins Beobachtungen mit 2 und Pickersgills mit 5 bezeichnst. Die Linien für die Neigung 75° und 80° habe Joh ans der allgemeinen Neigungskarte in meinen "Untersuchung über den Magnetismus der Erde" genommen. Diele Neigungskarte ist freilich nach ältern Beobachtungen zwischen den Jahren 1770 und 1780 construirt und dies. Linien können vielleicht in der verstollenen Zwischenzeit einige Veränderung erlitten haben. Allein es scheint, als seyen die Veränderungen der Neigung in der Nähe der magnetischen Pole weit geringer als in südlicheren Breiten. Ueberhaupt habe ich diese Linien nur als einen Leitfaden angefügt, um den Gang der übrigen Linien für größere Neigungen, die sich auf die neuesten Beobachtungen stützen, desto leichter zu finden. Man sieht, das diele Linien eine Art Ovale oder Ellipsen bilden, welche einen Punkt in etwa 71° bis 72° N. Br. und 99° westlicher Länge von Greenwich umringen, wo die Neigung muthmasslich = 90° ist. Die punktirten Limien find blose nach Vermuthung gezogen; dasber die Linie für 75° Neigung, durch Cooks, Lapeyron-Les und Vancouvers Beobachtungen Nordwestküste von Amerika und in der Behringestrelee

Sür 30° Neigung fich auf Coaks Beobacktungen is der Behringestraße, und in der Hudsonsbay auf Hutschins Beobacktungen stützt, so können die durch Interpolation gefundenen punktirten Linien auf dem mordwestlichen Festlande von Amerika; welche sich wieder auf jene gründen, nicht bedautend von der Wahrheit abweichen.

Die auf die Karte abgetragenen Pfeile bezeichnen die an dem Orte beobachtete Abweichung, dergestalt, dass die Richtung des Pfeiles die Richtung der Magnetnadel an dem Orte, und der Winkel, welchen er mit den Meridianen bildet, die Abweichung ist. Der hintere Endpunkt des Pfeiles ist der Beobach-Man fieht, dass die Richtung der Pfeile beinah überall lothrecht auf den krummen Neigungslinien ist, und ungefähr gegen den mit 90° bezeichneten Punkt convergirt, doch mit einiger Abweichung, so dass die Nadel nördlich von demselben nach dem nordwestlichen Brennpunkte der Ellipse, südlich In der Repulsebay dagegen nach dem südöstlichen zu zeigen scheint. Sonach ist denn der nordwestliche, Magnetpunkt, wo die Neigung = 90° ist, und nach welchem die horizontale Magnetnadel an den nördlichsten Küsten Amerikas hin zu weisen scheint, so genau bestimmt, als es wahrscheinlich durch Beobachtungen werden kann. Aus der Vergleichung des hier gefundenen Punktes mit dem aus den Abweichungen auf der Karte Tab. IV. des Atlasses zu meinem' Magnetismus der Erde gefundenen, sieht man, dass diese Punkte ungefähr zusammenfallen, so dass die Abweichung und Neigung zu einerlei Resultat führen.

Dele dieler Punkt nicht der eigentliche Magnetpoliser, habe ich in der gedachten Schrift bewießen. Vor einigen Jahren habe ich in Gilberts Annalen schon den Entwurfeiner solchen Neigungekarte über diele Gegenden gegeben; da aber Capit. Parry damals seine zweite Reise noch nicht ausgesührt hatte, so entstanden mir die Beobachtungen in der Nahe der Repulsebay, und durch Hinzusügung dieser bin ich in den Stand gesetzt worden, die Figur der Linien im nördlichen Theile der Hudsonsbay genauer zu berichtigen, wodurch sie länglicher geworden find. Die Karte in den Gilbertschen Annalen muß ich demnach hier für fehlerhast erklären. 7 Unbeschreiblich lieb würde es mir feyn, wenn Capit. Parry glücklich von seiner dritten Reile zurükkame und dadurch zur Bestätigung der Richtigkeit der Karte in der gegenwärtigen Gestak oder zu einer dritten Berichtigung Anlass gabe.

DEs ist damit die im Bd. 71 besindliche Karte gemeint. Zugleich nehme ich hier Gelegenheit zu bemerken, daß in der
Abhandlung Bd. 79. bet den Formein S. 268, überall 2n und
4n, als Exponenten von m zu iesen sind, was indeß der aufmerksame Leser ohnedies schon gesunden, und so wie einige
sonstige unwesentliche Drucksehler verbessert baben wird. P.

III:

Zusätz zu den vom Hrn. Prof. Naumann in Norwegen angestellten magnetischen Beobachtungen.

Briefliche Mittheilung des Verfassers an den Herausgeber.

Leipzig. 16 Juli 1825.

Es freut mich, dem vor einigen Wochen vom Hrn. Prof. Hansteen (d. Ann. Bd. 79, S. 398) und jetzt auch von Ihnen geaußerten Wunsche entsprechen zu können, indem ich Ihnen beifolgend die genauen Zeitbestimmungen für meine in Norwegen angestellten Beobachtungen übersende und bedaure nur, dass ich bei meiner Abreise von Christiania auf dem, Hrn. Prof. Hansteen mitgetheilten, Verzeichnisse derselben, die Aufzeichnung eines so wesentlichen Elementes versaumt hatte, wodurch die Brauchbarkeit meiner Beobachtungen bedeutend vermindert werden mußte. In meinem Tagebuche finde ich Tag und Stunde bei den meisten der im 4ten diessjährigen Stücke Ihrer Annalen vom Prof. Hansteen benutzten Beobachtungen anrgegeben. Für 3 bis 4 Punkte, wo namentlich die Angabe der Stunde fehlt, habe ich sie aus der Tabelle meiner Barometerbeobachtungen entlehnen können, da ich meistentheile das Baremeter an denselben Orten und zu derselben Stunde beobachtete, an denen ich Schwingungsversuche anstellte. Hiedurch bestimmen sich die Zeiten dieser letzteren solgendermassen:

Friedrikst Lövstakken	• Nyegaard	•	Vigöer Friele	Agenuten	Vossevang	Haavi	Daglie	Kjesfjeld	Synhoved	Wolloug	Kongsberg .:	Buskerud	Ort :
. 8	4. B	8	5.5	Z.Z			w 25	2.5	N	12 1	5		(1)
, • , • ,						Juni				- 4	· • • •	Mai	. 25
* N	0.1	4.2.	12 % N	12: ¥	7		•• •	7 V	× 15	~?» Z	w 6	7 N	Stunde
Fladmark.	Nordal	المستود	Gloppen	Jölster • (•		Bueland	Alden	Vilnas	Pollefjeld	Steensund	Evenvig . b	NJLindaas	Pr0
विव) co ?	7	55	14	55	5 O	10	ōv	w	470		2 Juli	Tag
2	00^ <z:< th=""><th>41</th><th>04</th><th>14</th><th></th><th>10</th><th>12 P</th><th></th><th>< Z</th><th>9 41</th><th>7</th><th>120</th><th>Stunde</th></z:<>	41	0 4	14		10	12 P		< Z	9 41	7	120	Stunde
Skougstad Haavi	Vossevang.		Varge	Tofte a		Riise		Näverdal & a	Ruen	Kongsvold		Fegstue	Ort
223	0 0 0	26	12	110			3 Juli		4 i	27	25.4	23 Juli	Tag
_	∞ o.u	No.	6-7	747	7.4	4	~ 0	D <		9 0 V	7 4		Stunde

Nur für Smedshammer und Sundvold fehlen mir die bestimmten Zeiten. Da also meine Beobachtung mit dem Cylinder No. 4. in Kongsberg nicht auf den 12ten, sondern auf den 15ten Mai, 3 Uhr Nachmittage fällt, so erleidet die kleine Tasel S. 400 (Bd. 79) eine Modification nach solgenden Elementent . d. 15 Mad 3. Norwan file Zeith ! war in the start from

2.02167

Der Dollondiche Cylinder 843",85. Log = 2,91626

Log. Red. zum Dollondschen Cylinder = + 459

Die Veränderung in einem, Tage betrug also, vom 7ten bie isten Mai — 3,6., Aehnliche Modificationen erleiden die übrigen Glieder der Tabelle durch das ben richtigende Element der Tageszeit; allein wiewohl die Veränderung zwischen Christiania und Kongeberg nach diesen Berichtigungen 3 mal geringer ausfällt, als früher, so bleibt doch die bedeutende und rasche Abhahme der Intensität zwischen Kongsberg und Mavi. Das die magnetische Krast des gebrauchten Cylinders zwischen dem 36 Mai und 2 Juni eine Veränderung erlitten habe scheint daraus zu solgen, dass die Perioden von 200 Schwingungen, welche von Kongeberg bie Torpe allmählig um 3%,2 zugenommen hatten, von Torpe bis Haavi plötzlich um 8% zunahmen 3. Se

zn Slidre . 856",14

[&]quot;) Indess muss ich doch bemerken, dass auch in der Reihe des Hansteenschen Beobachtungen sur Slidre, welches sehr nahe bei Haavi liegt, eine bedeutende Retardation der Schwingungen eintrat, indem sur 300 derselben die Zeit betrug:

⁻ Vang . 847",99

⁻ Tumlevold 845",53

e dass man geneigt seyn möchte, in der Gegend von Sildre und Haavi lecale Ursachen anzunehmen. Meine Beebache

viel ich mich entsinnen kann, ist der fiere Cylimder niemals einer Erschütterung ausgesetzt gewesen, welche als Veranlessung dieser Schwichung seiner Kraft betrachtet werden könnte. Jedoch muss ich hier erwähnen, dass einmal zwischen Löcke und Slidre am 31 Mai mein sämmtliches Gepäck, bei einem gewaltsumen Sturze des Packpferdes, weit auf den mit Felsblöcken bedeckten Boden hingeschleudert wurde, wodurch vielleicht eine bis zu dem Schwingungsapparate und dem Cylinder fortgepslanzte Erschütterung veranlasst werden konnte; ebgleich jener zwischen Leinnenzeng wohl gepackt, und dieser innerhalb des Kantens, nach Hrn. Pros. Hansteens Anweisung, gut verwahrt war.

Carl Naumann.

tung zu Friedrichsberg bei Bergen fällt auf den 23 Juni 11 Uhr Vormittags. Ich fand

die Zeit von 100 Schwingungen = 285"

200 • . = 568"

Log. Red. für die Zeit = - 129

Leg == 2,92966

welches die mittlere Zeit 850",5 giebt, wogegen Hansteen mit dem Dollondschen Cylinder 850",55 fand; solglich scheint der Cylinder No. 4 als ich in Bergen war, in seiner Intensität so weit vermindert gewesen zu seyn, dass er in gleichen Zeiten gleiche Schwingungszahlen mit dem Dollondschen Cylinder gab. Der Logarithme der Reduction auf diesen letzteren wird also sür Bergen am 23 Juni = 0.

and the contract of the state

IV.

Ueber Metall-Reductionen durch andere Metalle auf nassem Wege;

TOM

Hrn. Prof. N. W. Fischer zu Breslau.

Vorgelesen in der naturwissenschaftlichen Section der schlesischen Gesellschaft für vaterländische Kultur, den 16ten Juni 1824.

Der gegenwärtige Zustand der Chemie zeichnet sich auser den häusigen und äußerst wichtigen Entdekkungen, vorzüglich auch durch die klare und einsache Theorie aus, welche wir allen Erscheinungen zum Grunde legen, und von deren Richtigkeit wir und durch Thatsachen sowohl auf analytischem als synthetischem Wege überzengen können.

Das Wesentliche dieser Theorie besteht darin: dass wir die chemische Verwandtschäft der Körper; als auf ihrem elektrischen Gegensatz bernhend betrachten, welche daher im geraden Verhältniss dieses Gergensatzes stehet, so dass die Anziehung zweier Körper um so stärker, und ihre gebildete Verbindung um so inniger ist, je bedeutender sie elektrisch entgegengesetzt sind. So sehen wir bei den einsachen Stoffen nur lose Verbindungen zwischen den Metallen entstehen, die kaum als chemische zu betrachten sind, weil das Product dieser Verbindungen beinah noch von derselben Beschaffenheit der Bestandtheile ist, währt rend die der Metalle mit dem Schwesel, Phosphor etc.

am meisten aber mit dem Sauerstoff so innig find. So find wieder unter den zusammengeletzten Verbindungen die des Sauerstoffes die innigsten, weil auch zwischen ihren Bestandtheilen, Sauren und Grundlagen, die größte elektrische Verschiedenleite Statt findet.

Doch muss diese Ansicht nur im Allgemeinen gefalst werden, keinesweges aber zugleich insbesondere,
als wenn der elektrische Gegensatz der alleinige Grund
einer jeden chemischen VV. irkung wäre, so dass jede
Zensetzung oder Verhindung zweier Körper nur nach
und im Verhältnis dieses Gegensatzes erfolgen könnte.
Vielmehr wirken oft viele andere Momente zugleich
mit, wie namentlich diejenigen, über die uns Berthollet belehrt hat.

Unter allen chemischen Processen sind es vorzüglich die Metall-Reductionen auf nassem Wege, welche Erscheinungen darbieten, die außer der chemischen Verwandtschaft, oder dem elektrischen
Gegensatz des reducirenden und reducirten Metalls
noch in vielen andern Umständen begründet sind, von
welchen mehrere namhast zu machen der Zweck dieses kleinen Aussatzes ist.

I.

Die Reduction eines Metalloxydes aus seiner Auflösung in eine Säure oder auch in einem Laugensalze hangt ab:

1). und vorzäglich von der chemischen Verwandtschaft oder dem ziektrischen Gegensatze des reducirenden Metalis zum Sanersteff, welche größer als die des
ausgelößen soyn muss.

- 2) Von der Verwandtschaft des reducirenden Metalls, im Zustande des Oxyds, zu der Säure oder dem Laugensalze des aufgelösten, so dass wenn dieses Metalloxyd keine, oder nur eine schwache Verbindungmit der Säure bildet, die Reduction des aufgelösten Metalls, entweder gar nicht oder nur sehr unvollständig erfolgt, so sehr auch die Verwandtschaft des reducirenden Metalts zum Sauerstoff die des aufgelösten (nach 1) übertrifft. Daher durch Zinn, Wismuth, ju selbst durch Eisen nur wenige Metallsalze reducirt werden, hingegen durch Zink beinah alle, welche dieses Metall nach 1) zu reduciren vermögen; daher werden ferner die Auflösungen der Metalloxyde in Laugensalzen nur durch sehr wenige Metalle reducitt, so z. B. das Silberoxyd nur durch Zink, Kupfer u. f. w. nicht aber durch Zinn, Spielsglanz, Wismuth, Eilen.
- 3) Von bedeutendem Einfluss auf die Reduction ist auch der elektrische Gegensatz, welcher zwischens dem reducirenden und dem ausgelösten Metalle Statz findet. Aus diesen zwei letztern Umständen (2 und 3) zusammengenommen ergiebt sich, dass die Reduction in dem Grade vortheilhaft von Statten gehet, in welchem die beiden Metalle und die Flüssigkeit eine wirke same galvanische Kette bilden.
 - 4) So ist auch die Verwandtschaft der Metalle unter sich, d. h. in wiesern sie leicht und innig sich verbinden oder nicht — was keinesweges immer dem elektrischen Verhalten entspricht —, von großem Einsluse auf den Erfolg.

Davon rührt es wohl auch her, dass das Eisen im Verhältnis zu den übrigen leicht oxydirbaren Metallen war wenige Metalle mis ihren Auslösungen zu zoduciren vermag. Dieses ist wohl der Hauptgrund, warum salpetersaures Silber vom Eisen nicht reducirt werden kann, obgleich hier auch noch das Verhalten dieses Metalles zur Salpetersaure (2) hinzukömmt, welches jedoch schon aus dem Grunde zur Erklärung dieser Erscheinung nicht genügen kann, weil ja das Eisen das salpetersaure Kupfer so schnell und vollständig
reducirt. In manchen Fällen ist selbst diese Verwandtschaft der Metalle unter sich in sosern ungünstig für
die Reduction, dass das reducirte Metall nicht rein abgesondert wird, sondern unmittelbar bei der Ausscheidung mit dem reducirenden Metall sich verbindet, wie
z. B. das Kupfer bei der Reduction durch Zink, wobei eine Art Messing gebildet wird, da hingegen durchs
Eisen das Kupfer rein ausgeschieden wird.

5) Von bedeutendem Einflus ist ferner auch die Beschaffenheit der Metallauslösungen, ob sie z. B. neutral oder mit Ueberschuse an Saure concentrirt oder verdünnt, und das Auflösungsmittel selbst Wasser oder Weingeist ist. Im Allgemeinen ist ein Ueberschuse von Säure, und zur schnellen Reduction auch eine concentrirte Auflölung vortheilhaft, hingegen zeigt sich eine verdünnte vortheilligster, wenn man das ausgeschiedene Metall in schönen Dendriten zu erhalten Auch ist die Anslösung im Waller, im Allgemeinen vortheilhafter als im Weingeist, ja in manchen Fällen findet in der weingeistigen Auslösung gar keine Reduction Statt, was wohl von dem Verhalten des zu bildenden Salzes zum Weingeist herrührt. So wie die angeführten Umstände auf die Leichtigkeit und Vollständigkeit der Reduction, so hat

6): die Neigung der Metalle in krysellinischer

Gestaft als Dendriten sich darzustellen, einen großen Einsluß auf die Zeit, welche zur gänzlichen Wieder- herstellung des aufgelösten Metallsalzes erforderlich ist, daher vorzüglich Silber, Blei und Zinn durch die geeigneten Metalle am schnellsten aus ihren Auslösungen gänzlich ausgeschieden werden, während es beim Gold und Platin nur sehr langsam geschiehet. Den größten Einsluß aber in Rücksicht der erforderlichen Zeit hat

7) die Art und. Weise wie das reducirende Metall mit der Metallauflösung in Berührung gesetzt wird. Am schnellsten nämlich erfolgt die Ausscheidung, wenn das Metall gleichsam von der ganzen Säule der Flüssigkeit umgeben ist, d. h. als Stab oder Dralis in dieselbe gestellt wird, langsamer, wenn es auf den Boden des Gefälses gelegt wird, und außerst langsam. wenn es blos die Obersläche der Flüssigkeit berührt. Aus einem vergleichenden Versuche mit zwei gleichen Mengen Silberauflösung, wovon die eine mit eine nem hineingestellten Kupferstäbchen in Berührung blieb, während die andere nur auf der Obersläche die Spitze, das Kupferstäbchen, berührte, zeigte die erste schon nach i Stunde keine Spur von Silber mehr aufgelöst, während die zweite selbst nach Verlauf von 3 Monaten noch deutlich auf Salzfähre reagirte. Der Grund dieser langsamen Ausscheidung beruhet wold auf der Eigenschaft der ruhig stehenden Auslösung eines festen Körpers, sich in den untern Schichten zu concentriren, während folglich die obern verdünnt werden, welches besonders dann erfolgt, wenn, wie in dem angeführten Versuche, der feste Körper bedoutend schwerer als das Auflösungsmittel ist. Soll demy

oberstäche aus reducirt werden, so kann diese nur sehr langsam geschehen, weil nur sehr langsam diese verschiedenen Schichten der Flüssigkeit in der Art gemischt werden können, dass alles ausgelöste Metallsalz bis zur Oberstäche gelangt. VV as freilich durch das Niedersinken des von neuem gebildeten Metallsalzes an der Stelle des reducirten — in dem Versuche des salpetersauren Kupsers statt des salpetersauren Silbers — besördert wird.

H.

föster Metallsalze ersolgen auch unter bestimmten günfigen Bedingungen Metallreductionen aus Flüssigkeiten, die ursprünglich nichts von dem ausgeschiedetien Metall enthalten, und die dalier gleichsam das
damit in Berührung gesetzte Metall an der einen
Stelle auflösen, um es auf der andern regulinisch auszuscheiden.

Ich hatte im Jahr 1814 die Beobachtung gemacht, dass die Ausscheidung des Bleies durch ein, in einer verschlossenen Flasche die Oberstäche der essigläuren Bleiaussösung berührendes, zugespätztes Zinkstäbchen, selbst nach Jähr und Tag nicht aushörte, so dass die gebisdeten Bleidendriten, sobald sie durch ihre Schwete vom Zinkstäb absielen, durch neue ersetzt wurden, die zwar immer seiner und seiner wurden, aber nur bis zu einem bestimmten Grade, der sich dann gleich blieb.

Ich hatte dieles Phanomen damals mehreren Fremnden, Link und Stellfeits etc. gezeigt, und dadurch zu erklären versucht, dass die Flüssigkeit, welche auf dem Boden des Gefälses gelättigter als auf der Oberstäche ist, in den untern Schichten, von den niedergefallenen Bleidendriten einen geringen Theil auflöst, der dann durch allmähliges Vermischen der verschiedenen Schichten auf die Oberfläche gelangend, vom Zink wieder reducirt wird, und nannte diess scherzend, ein Perpetuum mobile. Ich zog es vor. diese Erscheinung der ununterbrochenen Reduction des Bleies - da ein anderweitiger unter sonst gleichen Umständen angestellter Versuch, bei welchem jedoch das niedergefallene Blei immer weggeschafft wurde, mich belehrte, dass in einigen Monaten alles aufgelöste Bleisalz vollständig ausgeschieden war - ich zog es vor, sage ich, diese Erscheinung durch die hypothetische Annahme von der Wirkung der untern gesättigtern Schicht - essigsauren Zinks auf metalli-Iches Blei - zu erklären, als wozu man ohne nähere Prüfung in ähnlichen Fällen seine Zuflucht nimmt, sie als eine Wirkung der galvanischen Thätigkeit der aus Zink, Blei und der essiglauren Zinkauslösung gebildeten Kette zu erklären, weil die wesentliche Bedingung, um aus diesen 3 Gliedern eine galvanische Kette zu bilden, gänzlich fehlt, nämlich die Berührung der beiden heterogenen Metalle. Als vor einiger Zeit in den Gilbert'schen Annalen der Physik und phys, Chemie (Bd. 12. S. 310 u. f.) die Bildung des Bleibaums zur Sprache kam und der Bürgermeister. Hindersin auf eigenthümliche Streisen aufmerksam machte, welche unter bestimmten Umständen die Bleisuflösung am Zinke bildet, erinnerte ich mich meines sogenannten Perpetuum mobile, und nachdem ich

imich durch Versuche überzeugte, dass, so wie vom estigsauren, auch vom salpetersauren Blei diese Erscheinung hervorgebracht wird, suchte ich den eigentlichen Grund derselben näher auszumitteln. Nach vielen vergeblichen Versuchen gelangte ich endlich zum Experimentum crucis. — Eine gesättigte Aussölung von salpetersaurem Zink, d. h. deren Säure vollkommen mit Zink gesättigt und nichts mehr von diesem Metalle aufzulösen im Stande ist, über Bleispäne gegosen, zeigte schon nach 24 Stunden so viel Blei aufgelöst, dass es nicht nur durch die VVirkung des Schweselwasserstoffs, sondern selbst durch die schweselwasserstoffs durch die schweselwasserstoffs den selbst durch die schweselwasserstoffs der selbst durch die schweselwasserstoffs den selbst durch die schweselwasserstoffs der selbst durch die schweselwasserstoffs den selbst durch die schweselwasserstoffs der selbst durch die schweselwasserstoffs den selbst durch die schweselwasserstoffs der selbst durch die schweselwasserstoffs den selbst durch der schweselwasserstoffs der schweselwasserstoffs der schweselwass

Es ergiebt lich demnach das merkwürdige Verhalten der salpetersauren Zinkauflösung, dass sie ungeachtet der vollkommenen Néutralisation der Säure und ungeachtet der größern Verwandtschaft des Zinks gegen die des Bleies sowohl zum Sauerstoff als zur Salpetersaure, dennoch einen Theil Blei auflöste. Verhalten findet auch beim elliglauren Zink Statt, wenn es mit Blei in Berührung gesetzt wird. Die Erklärung jener ununterbrochenen Reduction des Bleies ist daher ganz einfach die: das reducirte und am Boden liegende Blei wird in geringer Monge von der Zinkauslösung, essiglaure oder salpetersaure, aufgelöst, und aus dieser Bleiauslösung, sobald sie in Berührung mit dem in dem obern Theil der Flüssigkeit befindlichen Zink tritt, das Blei wieder hergestellt. Wechselspiel von Auflösen und Reduciren des Bleies konnte diesem zusolge ununterbrochen fortdauern,

Wenn ihm nicht theils durch das Verhältnise des VVallers zu der immer zunehmenden Menge Zinksalz, —
hinsichtlich der Auslöslichkeit desselben, theils auch
dadurch eine Gränze gesetzt würde, dass die Zinkspitze sich immer mehr oxydirt — was das Wasser an
und für sich bewirkt — und folglich die gebildete Bleiauslösung noch längere Zeit nicht mit metallischem
Zink in Berührung kömmt.

Es war zu erwarten, dass dieses Verhalten nicht blos auf ein oder das andere Zinksalz und das Blei beschränkt, sondern überhaupt ein allgemeines der Metallsalze seyn wird, wenn sie lange in Berührung mit einem Metall bleiben, welches mehr negativ elektrischi als das aufgelöste ist, und die Versuche bestätigten diese Vermuthung. Namentlich fand; ich, dals selbst vollkommen gesättigtes satzsaures Zink ebenfalls Blei auslöst, eben so Kupfer, wenn es als Feile einige Stunden mit dem salzsauren Zink, oder salzsauren -Zinn, oder essigsaurem Blei in Berührung blieb; und endlich wurde in sehr geringer Menge auch Silber von vollkommen gesättigtem salpetersaurem Kupfer aufgelöst, wenn es mehrere Wochen lang als feines Pulver mit dieser Salzauslösung übergossen stehen blieb. In dem letztern Falle, in welchem die Audösusserst langsam, und in sehr geringer Menge Staft findet, erhält man die Reduction des Silbers an einer Kupferspitze, in so schönen glänzenden Nadeln, wie außerdem niemals das Silber erhalten werden Die Bedingungen dieses schönen Phänomens find: Silberfeile, oder am besten, das durch Kupfer aus einer Silberauflösung ausgeschiedene Silber wird auf den Boden eines Cylinders gethan, darauf eine gelät-

tigte salpetersaure Kupferauslösung, d. h. eine solche, in welcher die Saure vollkommen mit Kupferoxyd gesattigt ist, ungesähr ein oder ein Paar Zoll hoch gegessen, und die Spitze eines Kupferdrahtes oder Stabes, ein oder ein Paar Linien tief in die Flüssigkeit gesenkt. Die Reduction des Silbers erfolgt dann nach den verschiedenen Umständen in 4 bis 8 Wochen, und die Silbernadeln find um so länger, je enger der Cylinder ist. - Was den Grad dieses Verhaltens nun selbst betrifft, so glaube ich ilin darein setzen zu können, dass, da wie bekannt, die Metalle im Allgemeinen eine große Neigung haben, so wie saure, so auch basische Salze zu bilden, dieses selbst bei denen, die an und für sich nur neutrale Verbindungen bilden, dennoch dann der Fall ist, wenn die mit ihnen gesätsigte Säure Gelegenheit hat, ein anderes Me-'tall aufzulösen; daher nicht nur die Auflösung des Silbers durch neutrales salpetersaures Kupfer, da dieses Salz, wie bekannt, auch schon durch ferneres Einwirken auf Kupfer in ein basisches Salz sich verändert, sondern auch die Auflösung des Bleies und Kupfers, durch Einwirkung von estiglaurem, salpetersaurem und salzsaurem Zink auf diese Metalle erfolgt, indem unter diesen Umständen das neutrale Zinksalz in ein basisches übergeht. Man könnte freilich auch zur Erklarung annehmen, dass genau genommen kein Metallfalz fo vollkommen neutral wäre, dass die Säure desselben nicht noch eine geringe Menge von einem andern Metalle auflösen könnte (wiewohl dann nicht sinzusehen ist, warum die Saura dieses Salzes nicht auch von dem eigenen Metall bis zur vollständigen Sättigung auflösen sollte, wie es doch in meinen Verfuchen hätte der Fall seyn müssen, da ich die Auslö-Sungen der Zinksalze anhaltend lange mit Zink kochte.) Aber ich glaubte vielmelir die Bildung des basi-Ichen Salzes als Erklärungsgrund annehmen zu könmen, weil in der That bei der angegebenen Reduction des Silbers an der Kupferspitze im salpetersauren Kupfer neben den Silbernadeln auch Krystalle von basi-Tehem, salpetersaurem Kupfer sich anlegen.

V.

Ueber die Ursachen, welche Elektricitäte-Erre-

TOR

ADOLPH WALCKER Zu Dresden.

Das große Interesse, welches die Versuche des Herrn Becquerel für die Theorie des chemischen Processes haben, forderte mich zur Wiederhalung derselben auf, und im Vertrauen auf die große Empfindlichkeit meines Multiplicators (dessen Einrichtung auf S. 92 diel. Bandes belchrieben wurde) begann ich dielelbe mit der Hoffnung, vielleicht auch da, wo Herr B. keine Freiwerdung von Elektricität bemerkt hatte - wie bei den durch doppelte Affinität bewirkten Zersetzungen und bei der Bildung von Doppelsalzen — elektrische Strömung zu gewahren. Gleich beim Anfange meiner Versuche fand ich, dass Platinschwamm, welchen Hr. B. sich zum Zusammenbringen der Flüssigkeiten. bedient hatte, nicht anwendbar sey, weil.er schon für sich, mittelst gut leitender Flüssigkeiten mit dem verarbeiteten Platin in Berührung gebracht, Elektri-Ich bediente mich deshalb eines citätserreger war. mit verdünnter Salzläure digerirten, dann gut ausgewalchenen feinen Badelchwammes, und bei Flüssigkeiten, von denen derselbe angegriffen werden konnte, einer kleinen, dichtgewundenen Spirale von Platindeaht, in der beim Eintauchen in die anzuwendende Plüssigkeit einige Tröpschen derselben hängen blieben.

Sehr überrascht war ich, als ich beim Zusammenbringen von Lösungen mehrerer Metallsalze mit depen von Gyaneisen-Kalium, von:Ammoniak und kohlensauren Alkalien, dann bei der Zerlegung der Silbersalze durch Chlorkalien, sogar bei der Berührung von Chlorgold und Chlorplatin mit Chlorkalium und hydrochlorsaurem Ammoniak, selbst bei Berührung der schweselsauren Thonerden mit sohweselsaurem Kali: Elektricitätserregung, und mitunter sehr bedeutende, währnahm. Aber beim Ueberblick der erhaltenen Resultate ließen mich die nicht überall mit der gege-Benen Théorie in Einklang stehenden Erscheinungen da sowohl die Größe als die Art der erregten Elektricitäten mitunter anders war, als fich nach derselben erwarten liefs - vermutken, dass der Act der chemischen Verbindung nicht allein das Ursachliche dieser Phanomene ley. Ich stellte deshalb eine Reihe, die Entscheidung dieser Frage beabsichtigender, Versuche an, und erlaube mir die Ergebnisse derselben im Zusammenhange mit denjenigen Ansichten anderer Physiker, von deren Richtigkeit ich durch eigene Erfahrungen. an Ueberzeugung gewann, in Folgendem mitzutheilen. Obgleich der Scharfblick des berühmten Volta es nicht bezweifeln läst, dass er bei seinen Versuchen die er zur Bestätigung austellte, dass durch blosse Berührung zweier Metalle Elektricitätserregung Statt finde, jede fremde Einwirkung beseitigt habe, so lehrten mich doch folgende Erfahrungen, wie hochst gering die Urlachen zur Erregung der Elektricität zu seyn brauchen, le dals se vielleicht dennoch dem umsichtigsten.

Experimentator entgehen konnten. Die geringite Verschiedenheit in der Temperatur der sich berührenden Metalle wird da eine Quelle der Elektricität, wo man es kaum vermuthet. Berührte ich einen auf einer Glasunterlage liegenden, mit dem einen Leis tungsdrahte meines Multiplicators verbundenen Plas tinspatel, mit dem andern Leitungsdrahte, der ebenfalle von Platin und, um vor Wärmezuleitung der berührenden Finger mehr gesichert zu seyn, zum Theil in einer Glasröhre eingeschlossen war, so war keine elektrische Strömung zu berterken; hielt ich den Platinspaiel aber an dem Ende, wo er an dem Leitungsdrähte besestigt war, etwa in der Länge eines halben Zolles, zwischen den Fingern, selbst wenn er mit Papier einige Male umwickelt war, so war eine Berührung von kaum einer halben Minute hinreichend, um bei einige Male wiederholtem Schließen und Oeffnen det Kette Schwingungen der Nadel bis zu 2° zu bewirken. Ein mehrmaliges Abwischen des Spatels mit einem trocknen Tuche war hinreichend, dieselbe Erscheinung hervorzubringen. Eine Silber - und eine Zinkplatte von 3 Quadratzoll Größe zeigten keine Wirkung, wenn sie gleiche Temperatur hatten, rieb ich aber eine der Platten, besonders die dünnere, deshalb leichter zu erwärmende Silberplatte mit einem (leinenen, wollenen oder seidenen) Tuche, so schwankte, beim Schließen der Kette, die Nadel unverkennbar um 10. Die schwächere Wirkung in diesem Ver suche hat offenbar ihren Grund darin, dass durch das gelinde Reiben der größeren Platte keine so große Differenz in der Temperatur beider Metalle bewirkt werden konnte, diese sich auch sehneller wieder aus-

slich, als es beim Platinspatel der Fall.war, dessen erwärmtes Ende durch das fortdanernde Halten zwischon den Fingern, mit dem Quell seiner Temperaturerhöhung in Verbindung blieb. Bemerken musa ich noch, dass auch der Platinspatel, wenn ich ihn nach etwa 4 Minute dauernder Berührung wieder auf das Glasgestell legte, auch nach mehreren Secunden beim Schließen der Kette Schwingungen bewirkte. Wurde die Glasunterlage erwärmt und dann beide Platten darauf gelegt, so zeigte sie gleichfalls Elektricität, da die mit der Glasunterlege unmittelbar in Betührung stehende Platte stärker erwärmt wurde; hatten beide Platten gleiche Temperatur angenommen, so durste ich die eine (die obere), nur mit den Fingern, oder bester mit einem Metall berühren, um die elektrische Erscheinung von Neuem hervorzubringen. Verschiedenheit der Metalle war nicht Bedingung zum Gelingen dieser Verluche, indem zwei Silberplatten fich ebenso verhielten.

In Erwägung, wie schwierig es ist, bei dem Voltaschen Versuche (wo, um andern Einwürsen zu entgehen, Abwischen der Platten u. s. w. unvermeiddich ist) sich vor dem Einstusse geringer Temperaturunterschiede völlig zu sichern, wo außerdem die Diwergenz des Elektrometers, nach viersachen Verstärkungen, dennoch sehr gering zu seyn pslegt, und aus dem Umstande, dass ich weder während des Berührens, noch nach isolirtem Abheben größerer Zinkund Kupserplatten, von gleicher Temperatur, eben so wenig durch blosse Berührung zweier Flüssigkeiten, die in Verbindung mit einem Metalle gute Erreten.

ger waren ') elektrische Strömung gewahren kennts bin ich geneigt anzunehmen:

A. Zur Erregung der Elektricität durch Berührung sind stets drei Körper von verschiedener Erregungssähigkeit ersorderlich.

Auch die durch Erhitzen ein und desselben Mefalles erregte Elektricität glaube ich von demselben Gesetze abliängig, so dass in der Berührung desselben Metalles in drei verselliedenen Temperaturzuständen die Ursache der Elektricitäts-Erregung liegt. Be if unmöglich, sich zwei Metallstücke von verschiedener Temperatur so berühren zu lassen, dass in der Berülirungsnähe keine mittlere Temperatur entstände. Aber night in dieser Unmöglichkeit finde ich den Beweis für die aufgelührte Anhoht, somdern darin, das ich die elektrische Strömung stets um so größer fand, je deutlicher ich einen dreifschen Temperaturzustand wahrnehmen konnte. Erhitzt man einen mit dem Multiplicator verbundenen Platindraht an einem feiner Enden oder in der Mitte, so findet eine kaum merkbare elektrische Strömung Statt. Berührt man einen, an dem einen Ende Stark rottiglühenden Platindraht mit einem größeren Stücke Platin (z. Breis nem Platinspatel), so ist die Stremung bemerkbaren, denn es wird das Ende des rothglühenden Bratites, wenn [man-es mit dem großeren Stücke des kalted Metalles berührt, zu einer mittleren Temperatur: wurückgeführt. Am stärksten saherich die elektrische Strömung, wenn ich einen dühnen Platindraht ih

[&]quot;) Man vergl. Seite 317. (Es kann jedoch wohl nicht die Melnung des Verfusser leyn, dett Erfolg des Voltaschen: Fundamentalversuchs alleinig einer blossen Temperaturverschiedenheit der Metalle zuschreiben zu wohlen! Physician in in in

aine 31 Zoll Par. lange und 1 Zoll breite Platina-Pincette spannte, des entgegengesetzte Ende der Zange und den Draht mit den (in etwas sierke Kupferdrähte sich endenden) Leitungedrähten des Multiplicators verband, und diese Vorrichtung durch eine Weingeistlampe mit doppeltem Luftzuge so erhitzte, dass der Draht dicht bei der Zange fehr stark rothglühte, die Zange selbst nur da, wo sie den Drath fasste (etwa in der Länge & Zolles) und zwar schwächer als dieser erhitzt wurde, was schon ohnehin durch ihre größere Masse bedingt war. Während des Geschlossenseyns dieser Kette wurde die Nadel dauernd 1210 aus dem magnetischen Meridian entfernt, und durch einige Male hintereinander wiederholtes Oeffnen und Sohliesen der Kette konnte ich leicht Schwingungen der Noch Stärker Nadel bis 40° und darüber bewirken. waren die Wirkungen, wenn das Ende der Pincette mit nasen Fliesspapier umwickelt war', eben so war bei Anwendung eines dünnen Platindrahtes die Wirkung größer, als bei einen dickeren, da der dünnere in Bärkerem Glühen erhalten werden konnte, und die Unterschiede dreier Temperaturen um so größer Legte ich auf eine kalte Kupferplatte von 31 Zoll Durchmesser eine andere glübende; so fand beim Schliesen der Kette bemerkhan elektrische Strömung Statt; bedautend stärker war die Wirkung, wenn auf zwei kalte, aufeinandergelegte Kupferplatten, deren untere mit dem Multiplicator in Verbindung war, eine dritte Sohwach ghühende Kupferplatte gelegt wurde, denn nun waren idie Bedingungen der Bildung dreier Temperaturzustände auch günstiger. In allen diesen Fällen war das stärker erhitzte Metall

positiv. In den Versuchen mit den Kupserplatten aber war die glühende Platte, wenn sie mit Oxyd bedeckt war, negativ. Besreite ich auf der glühenden Kupserplatte eine Stelle vom Oxyd, entweder durch Schaben oder durch Ausstreuen von einem VVenig Salmiak, so konnte ich, je nachdem ich die metallische oder die oxydirten Stellen der Platte mit dem Leitungsdraht des Multiplicators, (der zu diesen Versuchen sich am besten in Platin endet, da Kupser durch den sich bildenden Ueberzug von Oxyd schlecht leitend wird) bestührte, aus derselben Platte bald positive bald negative Elektricität strömen lassen.

Brachte ich eine Zinkplatte als erregendes Glied in die Kette, so hatten die verschiedenen Metalle keinen Einsluss auf die Art der erregten Elektricität. Wurde zwischen eine Zink- und Kupserplatte, die auf ihren abgewendeten Seiten mit nassen Papierscheif ben bedeckt waren, eine schwach glühende Kupserplatte geschichtet, so war, wenn den Wasserdampsen die Zwischenlagerung gehindert wurde, keine Ströf mung zu bemerken. Sollten zu Seebeeks thernigmangnetischen Versuchen sich Wismuth und Antimon vielleicht blos wegen ihrer eigenthümlichen Wärmeleitung und Wärmecapacität, die der Bildung dreier verschiedener Temperaturen am günstigsten wäre, am besten eignen?

Ich kann nicht umhin, hierbei einer Erscheinung in erwähnen, da dieselbe, so weit meine literarische Kenntniss überhaupt reicht, mir wenigstens neu ist, und deren Erklärung mir gleichfalls in einem dreisachen Temperatur-Unterschied gesucht werden zu missen scheint. Nähert man einer leichten, an einem

etwa 8 bie 10 Zoll langen Coconfaden langenden Magnetnadel (die von mir angewandten waren die eine 2 Zoll lang und wog to Gran, die andere 2 Zoll lang Wog 1 Gran), die Flamme eines (Talg-) Lichtes so wird der Nordpol derfelben, wenn das Ende des gluhenden Drahtes mit dem Polende der Nadel in einer horizontalen Linie liegt von derselben, besonders dann, wenn die Schnuppe etwas lang und oben glü-Hend geworden ist, deutlich angezogen, der Südpol hingegen abgestossen. Umgiebt man das Licht mit einem (engen) Glascylinder, so hängt sich der Nordpol der Nadel oft so fest an denselben, dass man mit einiger Vorlicht dielelbe sehr bemerkbar aus dem magnetischen Meridian ziehen kann. Einige Male ge-Jang es mir anch, den Südpol der leichteren Nadel Yast 60° nach Westen abzustoßen. Der entgegengesetzte Pol in dem Drahte (in der Flamme?) scheint mir in der Nähe der Basis der Flamme zu liegen, aber selir eng begranzt zu seyn, denn nur einige Male konnte ich das Abstolsen des Nordpols unzweidenfig bewirken).

Eben so überraschend als neu war es mir, dass ich, wenn ich den Knöchel des Fingers oder einen andern Theil des Körpers (zumal bei vermehrter Transspiration) der leichtern Magnetnadel in etwa 2 Linien weiter Entsernung naherte, den Nordpol derselben gering, doch deutlich angezogen, den Südpol
abgestossen ich. Hätte ich diesen Versich nicht sehr häusig,
und von mehreren Personen mit gleichem Ersolge, wiederholen
sehen, so würde ich ihn für eine Täuschung gehalten haben.
(Das Angesührte läst indess über die wirkliche Existenz einer
Einwirkung des menschlichen Körpers auf die Magnetnadel gewiss noch großen Zweisel übrig. Schon Cassin i wollse ein Abste-

Die Bewegung der Nadel wird nicht von durch Erwarmung bewirkter Luftströmung bedingt, da diele gerade der magnetischen Anziehung entgegenwirkt, wie ich mich durch Versuche mit Messing und Platinanadeln überzengte; wohl aber kann die Anziehung durch die in dem erwarmten Glascylinder freiwerdende Elektricität (einer Art) vermelirt werden, weil ich unmagnetische Nadeln, jedoch nur im ersten Augenblick, von dem selben anziehen falle, woraus ich es auch erkläre, dals die Anziehung überhaupt bemerkbarer ist, als die Abstossung. Inclination der Nadel liefe sich gleichfalls bewirken. Davy's Erfahrungen über die verschiedene Leitungefähigkeit der Metalle in verschiedenen Tempes turen halte ich der gegebenen Ansicht für gunstig, und in dem Phänomen mit der Flamme könnte die Flamme selbst der Auslader der in dem verkahlten Dochte durch Temperaturverschiedenheit erregten Elektrici täten seyn. Wenn man im Sinne der Franklinschen Theorie den, durch Erhitzen der Metalle erregten, élektrischen Strom, als von dem kälteren zu dem wärmeren Metalle übergehend betrachtet, mithin in

es (Gilb. XIX. 287.) und giebt nur an, dass die Gegenwart vieler Personen die westliche Abweichung der Magnetnadel zu verrins gern schiene. Bei den vielen hier möglichen Ursachen zur Täuschung und bei dem anderseits großen Einsluß, den die Bestätigung einer solchen Thatsache auf den Stand unserer physikalischen Kenntnisse haben würde, — ist eine abermalige, unter zweckmäsigen Abänderungen angestellte Untersuchung gewiss nicht überslüssig, und unser Hr. Versasser möchte vielleicht zunschst in die Obliegenheit gegen das physikalische Publikum versallen seyn, den Gegenstand ins Reine zu bringen, wenn anders es seine Musse erlaubt. P.)

- dem letzteren eine Verminderung seines elektrischen Stoffes annimmt, so fällt unwillkürlich in dieser Enscheinung eine Analogie mit dem Verlust des Magnetismus durch Erhitzen der Magnete auf.
- B. Von den dreien, zur Bildung einer galvanischen Kette nöthigen Gliedern sind nur zwei als die
 Erreger der Elektricität zu betrachten; das dritte
 scheint nur dadurch, dass es die erregten Elektricitäten in einem Zustand gegenseitiger Spannung
 (Vertheilung) zu erhalten vermag, die Erregung zu
 bedingen.
- C. Die Erreger müssen sich entweder ünmittelbar (Kette ohne Zwischenraum) oder mittelbar Kette mit Zwischenraum) berühren. Bei mittelbarer Berührung müssen sich metallische Erreger durch Metalle, und slüssige Erreger durch Flüssigkeiten berühren, wenn Elektricitäte-Erregung Statt finden soll.
- Vers. 1. Wurde die Zink und Kupserplatte (jede war 133 Quadratsus groß) eines mit verdünnter Schweselsaure (36 conc.) gefüllten Hareschen Calorimeters durch Platindrähte mit zwei Gläsern, die mit Kochsalzlösung (36 Kochsalz) und in einem andern Versuch mit conc. und verdünnter Salzsaure gefüllt waren, in Verbindung gesetzt, so sand, wenn durch Einsenken der beiden sich in 3 Zoll breite Platinaspatel endenden Leitungsdrähte in die mit Kochsalzlösung oder Salzsaure gefüllten Gläser, die Kette geschlossen werden sollte, keine dauernde Abweichung der Nadel Statt, wenn auch die Platinaspatel den von dem Erregerpaar ausgehenden Drähten so nahe, als

- gebracht wurden.").
- Verl. 2. Wurde in einem, mit 3 Theilen Walfer verdünnter reiner Schwefelsaure gestillten größeren Platinatiegel eine 3 Quadratzoll große Platte von ehemisch reinem Silber auf eine Unterlage von Glas gesteht, und beide Metalle durch breite Platinastabe
 -) Beim ersten Berühren der unterbrechenden Flüssigkeit mit den Platinaspateln fanden manchmal Schwingungen der Nadel Statt, aber die Richtungen derselben waren meist nach keiner bestimmten Seite; einige Male gerade derjenigen entgegengefetzt, die, falls von dem Erregerpaat elektrische Strömung ausging, hätte Statt finden sollen. , Die Nadel des Multiplicators war, besonders als bei concentrirterer Saure häufige Gas-Entwickelung Statt fand, wenn derfelbe I bis 13 Fuss von dem Erregerpaar entfernt war, im fleten gelinden Schwanken. Schlos ich die einsache Kette dieser beiden großen Plattens durch einen breiten Metallstreisen. fo war, selbst wenn die Schliefsung durch Hinwegnahme desselben plötzlich aufgehoben wurde, dennoch keine Abweichung der Nadel zu bewirken, während, wenn die Schließung durch die ununterbrochene metallische Berührung der Leitungsdräthe des Multiplicators wirklich geschah, die Nadel desselben, 850 aus dem Meridian entiernt, sich an den Verstärkungsdrähten sesthing. Die erwähnten geringen Schwankungen weils ich nur aus der hicht ganz zu verhindernden Bildung einer Kette von zwel flüssigen Erregern, bei der das schließende Metall durch leitende Flüssigkeiten unterbrochen seyn kann (man sehe S. 317.), zu erklären.

Aus demselben Grunde eignet sich auch ein; mit Tuchscheis ben geschichtetes Plattenpaar; somal wenn dieselben mit einem, durch die chemische Einwirkung auf die Metalle leicht zersetzbaren Salze durchnüßt sind, zu diesem Versuche nicht: Wenn in Versuch 2 stirch Gegenwart von Salzssüte u. & We dünnung gefüllt waren, in Verbindung gesetzt, is war, beim Binsenken der Plating-Buddrähte des Multiplicators in die beiden Gläser, keine Abweichung der Nadel zu bemerken.

Wäre in dem chemischen Procese, oder im der Berührung des flüssigen Leiters mit dem sesten, die

Gelegenheit zur Abisgerung von Chlorfilber gegeben wurde, so bemerkte ich auch in diesem Versuche beim Schließen der durch Flüssigkeiten unterbrochenen Kette einige Schwankungen der Nadel, später fand ich aber, dass nichtleitende Erreger, wenigstens Chlorsiber und Cyaneisen, nicht der ununterbrochenen "metallischen Berührung bedürsen (in der letzten Abh. dieses Aus-, fatzes). Bei mehr als einem Plattenpaare erfolgt stets Abweichung der Nadel, aber in diesem Falle berühren sich auch immer die Erreger metallich. Meiner eigenen Beobachtung misstrauend, zumal da fie den von dem Herrh Prof. Pfaff über die Leitungsfähigkeit verschiedener Flüssigkeit, (dessen Electromagnetism S. 96.) angestellten Versuchen widersprach, habe ich den Versuch I. mehrere Male wiederholt, und stets mit gleichem Erfolge. Nach Abfassung dieses stellte ich ihn nochmals unter der für die Leitung der Flüssigkeit (durch Berührung mit grösteren Metalissächen) günstigeren Abanderung an, das ich zwel mit verdünnter Schwefelsaure (‡ conc.) gefüllte, grösere Platinatiegel auf die Leitungsbleche des Calorimeters stellte, und die, an den Leitungsdrähten des Multiplicators beseitigten, Platinaspatel auf eine Glasunterlage in die verdünnte Saure Rellte, und durch einen Glasring so besestigte, dass sie den Tiegel nicht metallisch berühren konnten. im Moment des Einsenkens der Plattenpaare fand entweder keine oder nur geringe Schwingung Statt. Bleibende Abwei-- chung fand, to lange die Gus-Entwickelung im Troge lebhaft war, und auch dann, wenn sie ganz aufgehört hatte, entweder gar nicht, oder höchstens um 10. Statt: Dass diese geringen Abweichungen im der Bildung zweier flüffigen Erreger ihre

Writche der Electricitäte Brregung zu füchen, und micht die ununterbrechene metallische Berährung durchaus nothwendig, so hätte wohl elektrische Wirkung erfolgen müssen; denn die angewandten Flüssigkeiten leiteten so gut, dass sie, bei kleineren im getreunten Gestesen besindlichen Elektromotoren, die VVirkung nicht hinderten, wenn baumwollne Fäden von mehreren Fuss Länge, mit ihnen beseuchtet, den stülligen Leiter verbanden; auch besass der Multiplicator eine solche Empsindlichkeit, dass ein Zink-Kupfer Paar, eine Quadratlinie groß und geschichtet mit Fliespapier, das mit dastillistem VVasser beschultet war, Schwingungen von 15° bis 20° (beis ähnlich verdünnten Säuren bis über 90° Abweichung, während des Geschlessenseyns 6°) bewirkte.

Vers. 3. Schichtet man in einem Glase, durcht dessen Boden ein, mit dem Leitungsdraht des Multi-

Urfache haben, glaube ich daraus ficher folgern zu können, delsich sie um so größer bemerkte, je weniget sauer das Wasser im Troge war, mithin keine stürmische Gas-Entwickelung die schnelle Vermischung des gebildeten schwefelsauren Zinkoxydes mit der verdünnten Säure bewirken konnte. Hob ich, als die in schwach saures Wasser (450 conc. Schwefel) eingesenkten Platten die Nadel um das Maximum der beobachteten Abweil chung (= 4%. Erste Schwingung beim Schliessen = 30° bis' 40°) aus dem Meridian entfernt hatten, dieselben aus det. Flüssigkeit, rührte diese gut um, und spülte durch wiederholtes. Niederlassen und Herausheben die anhängende Flüssigkeit ab, so wich, als die Electromotore in die gut gemischte Flüssigkeit gesenkt wurden, die Nadel durchaus nicht ab. Nach einer Viertelstunde war sie alimählig wieder bis zu 4º abgewichen und ging auch, alt die Gasentwickelung aufhörte, allmählig: wigtier zyrück.

plicators verbundener Platindraht geht, com. Actalauge (spec. Gew. == 1417.) und mit 2 bis 3 Theilen
Wasser verdünnte (mit Rosen - oder Malventinetur
geröthete) Schweselsäure mittelst eines Streisens Fliesspapier übereinander (was so genau geschehen kann,
dass das Auge nicht die Schicht gewahrt, wo die Farbe der gerötheten Saure verschwunden ist) und benührt die Saure mit dem andern Platina - Enddraht
des Multiplicators, so ensolgt eine starke electrische
Strömung von der Saure zum Alkali.

- Verl. 4. Richtet man einen ähnlichen Apparat Co. vor, dass sowohl Actz-Alkalilösung als Saure, mittelst einer hebersörmig gebogenen, an ihren Enden in seine Spitzen ausgezogenen, mit Kochsalzlösung gefüllten, Glasröhre mit einem Glase in Verbindung steht, das mit derselben Kochsalelösung gefüllt ist; so bemerkt man, wenn man die Enddrähte des Multiplicators mit den, mit Kochsalzlösung (Kochsalz) gefüllten Gläsern in Verbindung setzt, keine Bewegung der Nadel, wenn nicht etwa etwas Säure oder Alkali in die, mit Kochsalzlöfung gefüllten Gläser übergeführt worden, was man dadurch verhindern mus, das man das Niveau der in Verbindung stehenden Gläser, und das spec. Gewicht der in demselben enthaltenen Flüssigkeiten berücklichtiget. die Kochsalzlösung der verbindenden Röhren mit etwas Indigtinctur (neutraler), so lehrt auch der Augenschein sogleich, wenn die Flüssigkeiten überzutreten drohen,

Verl. 5. a) Fülltman zwei Gläser, das eine Amit einer Lösung von Aetzkali oder Cyan-Eisen-Kalium, das andere Amit Säure oder einer Lösung von Chlormit Kochsaldsung (16 Kochsalz) gefüllte Glassöhre, oder durch Eintauchen eines Fingers von jeder Hand, so findet, wenn man Platinastäbe oder Graphissangen in beide Gläser eintaucht und mit den Enddrähten des Multiplicators verbindet, starke elektrische Strömung von der Säure und der Eisenauslösung zum Akali und Cyaneisenkalium Statt; selbst dann, wenn man 6) den im Alkali stehenden sesten Leiter durch baumwollne Fäden, getränkt mit Kochsalzlösung, oder durch Platinadraht, mit einem Glase voll Kochsalzaussösung C, und den sesten in der Säure stehenden Leiter, auf dieselbe VVeise, mit einem Glase D verbindet, und die Platina-Enddrähte des Multiplicators in die Gläser C und D taucht.

- Vers. 6. Verbindet man durch Röhren voll Kochsalzlösung, Amit B, und Amit C, und C mit D, so ist, wenn man in C und D die Enddrähte des Multiplicators senkt, keine Elektricitäts Erregung zu hemerken.
- Vers. 7. VVenn man A und B, statt der mit Kochsalzlösung gefüllten Röhre, mit einem vollkommen trocknen Platinadraht verbindet, und in A und B die Platina-Enddrähte des Multiplicators senkt, so bemerkt man ebenfalls keine VVirkung.
- Vers. 8. Verbindet man A und B durch Platinadraht, aber A und C so wie B und D mit Röhren voll Kochsalzausbösung, und führt die Platinaleitungsdrähte in C und D ein, so weicht die Nadelnach der entgegengesetzten Richtung wie in Versuch
 6 ab, weil jetzt der Multiplicator durch die Erre-

gung zwischen Kochsalzlösung und Alkali, und zwischen Säure und. Kochsalzlösung in Bewegung gesetzt wird. Ich erwähne dieses Umstandes nur, weil man im ersten Augenblick bei dieser Anordnung leicht geneigt seyn könnte, das Alkali für den negativen Erreger zu halten, oder die Erregung zwischen ihm und der Saure auch durch Berührung beider durch einen metallischen Leiter für möglich anzunehmen. Eben so muss ich bemerken, dass, wenn man in Versuch 5. a. die Gläser A und B, statt des Platinadrahtes, mit Silber-oder mit Kupferdraht verbindet, beim Berühren der, in A und B stehenden, Platinaspatel, mit den Leitungedrähten des Multiplikators, electrische Strömung Statt findet. Man sieht aber leicht ein, dass die, in diesem Fall bewirkte elektrische Ströming die Summe der, durch zwei Erregerpaare erregten, Elektricitäten ausmacht, wovon man auch vollkommen überzeugt wird, wenn man die Elektricitäten des in Aetzkali, und des inder Säure stehenden Platin-Kupfer- oder Platin-Silberpaares, jede für fich, fich durch den Multiplicator entladen läst. Beachtenswerth ist es, dass diese Erscheinung sich allein nur nach der Franklinschen Hypothese ungezwungen erklären läst.

Aus den vorigen Versuchen folgt, dass bei den staffigen Erregern die Erregung nur durch unmittelbare (Vers. 3.), oder durch die mittelst einer Flüssigkeit bewirkte, (Vers. 5. a. und 8.) Berührung möglich ist; dass serner die Gegenwart eines sesten Leiters durchaus nothwendig ist (Vers. 4. 6. und 8.); dass ein sester Leiter durch blosse Berührung mit einem slüssigen Erreger nicht elektrisch (also Platina durch blosse Berührung mit Alkali nicht negativ, und

Herr Becquerel angiebt, werden könne, weik sons nicht begreisbar ist, warme in Verlüch 7. keine elektrische Strömung Statt sand, da durch den verbindenden Platingdraht, den in den Flüssigkeiten erregten Elektricitäten zur Ausgleichung Gelegenheit gegeben war, so dass die, in dem, mit Säure und Alkali in Berührung stehenden, Platin erregte, positive und negative Elektricität durch den Multiplicator hätte ungehindert strömen können. Aus Versuch 5. b. geht wohl hervor, dass, wenn bei slüssigen Erregern der seste Leiter unterbrochen ist, die elektrische Strömung zwar geschwächt, aber dadurch nicht ausgehoben wird.

Kitten mit zwei fillfigen und einem festen Erreger *).

Sehr viele (vielleicht alle) Verbindungen der ersten, zweiten und dritten Ordnung (im Sinne Berzelius's) sind, wenn sie im slüssigen Zustande sich mittelbar oder unmittelbar (ohne dass eine chemische
Vereinigung zwischen ihnen zu erfolgen braucht) berühren, Elektricitäts-Erreger, und mitunter sehr
krästige. Selbst Lösungen derselben Verbindung werden
durch einen verschiedenen Grad der Concentration
Erreger. Ich habe diese, von Ritter, Volta und Andern längst schon bestätigte Thatsache durch Prüfung verschiedener Verbindungen zu erweitern mich
bemüht, weil die Versuche des Herrn Becquerel
meist in der Bildung dieser Art Ketten, nach meiner
Ansicht, allein ihre richtige Deutung sinden.

*) Ich habe mich des Ausdruckes "fester und stüssiger Leiter, eden Leiter ersterund zweiter Klasse" deshalb nicht bedient, weil ich mehrere Verbindungen, die Nichtleiter sind, als krästige Elektromotore kennen lernte. (Man sehe die letzte Abth. dieses Auss.) Die hierunter angeführten Verbindungen habe ich sowohl zu Ketten mit Zwischenraum, als auch ehne Zwischenraum verbunden, und die Resultate ihres gegenseitigen Verhaltens in beiden Arten des Versachs mit einander übereinstimmend gefunden.

Die Art und Weise, wie ich die Ketten (relativ) ohne Zwischenraum bildete, war solgende. Den, an dem einen Enddrahte des Multiplicators bese-stigten, kleinen (7½ Linie Par. weiten 2½ Linien Par. tiesen) Platinalössel füllte ich mit einem der slüssigen Erreger, stellte dann ein, (3½ Linien weites,) unten mit einem umgebogenen Rande versehenes, hier mit gewässerter und abgetrockneter Thierblase (dusch mehrsach umwundene Fäden) dicht verschlessenes Glässöhrehen, welches den anderen Erreger enthielt, in den Lössel, und, um die Kette zu schließen, berührte ich die Flüssigkeit in dem Röhrehen mit dem andern Platina-Enddraht des Multiplicators *).

In manchen Fällen war es anwendbarer, den kleinen, mit Blase verschlossenen, Cylinder in einen etwas größeren gläsernen oder Porcellan-Cylinder zu setzen,

bewirken konnte, ist klar, da die beiden Flüssigkeiten durch die thierische Membran, und die in ihr enthaltene Feuchtigkeit getrennt wurden; aber bezweiseln möchte ich auch, dass man auf eine vellkemmene Weise, zumal bei Flüssigkeiten, die in ihrer Eigenschwere nur unbedeutend verschieden find, diesen Zweck erreichen könne. Die Trennung beider Flüssig-keiten geschah auf diese Weise so vollkommen, dass bei Flüssigkeiten, die Niederschläge bewirkten, (wie bei Metallfalzen und Cyaneisen - Kalium) ich diese sich erst nach einiger Dauer an der Blase bilden siche.

und die Enddrante in den Tulsern und inneren Cylinder zu senken. Man kann auch, wie ich es anfange unter Erlangung fast durchgehends gleicher Refultate that, die eine Flaifigkeit in den Platinalöffel füllen, und die undere Flüssigkeit von dem, in der '(andem andern Leitungsdrahte befoligten) Pincette befostigten, Stückelien Badeschwamm, oder von der Spirale von Platinadraht aufnehmen lassen, und dann diese Flüssigkeiten mit einander in Berührung bringen. Bei dieser Anordnung des Versuchs, weiss man jedoch wicht, ob die elektrische Stifmung von dem Act der chemischen Verbindung, oder von der dadurch oft bewirkten Temperatur-Erhöhung abzuleiten sey, und anserdem erhält man da, wo gewisse Niederschläge sich bilden (die bald gegen das Platin, bald gegen die vorhandene Flüssigkeit wieder Erreger and) ein gemischtes Resultat.

Die Ketten mit Zwischenraum stellte ich so zusammen, dass ich die stüssigen Erreger (bis zu gleichem Niveau) in zwei Glascylinder gose, in jeden
derselben einen Platinaspatel steckte, von denen der
eine an dem einen Leitungsdrahte des Multiplicators
besestigt war, dann die Flüssigkeiten in den beiden
Cylindern durch eine in zwei rechte VVinkel heberförmig gebogene, an beiden Enden in seine Spitzen
ausgezogene, mit Kochsalzlösung (ze Kochsalz) gefüllte Glasröhre verband. Die Kochsalzlösung der
verbindenden Röhre wurde heils mit abgestumpster Indiglösung, theils mit andern zweckmäsigern
Pigmenten (bei Säuren und Alkalien mit Rosenoder
Malventinetur) gesärbt, um auch durch den Augenschein Gewistbeit zu haben, dase keine Verbindung

der, in den Chaoylindern enthaltenen, Flüssigkeitem verging. Um die Kette zu Schließen, wurde der andere Platinaspatel mit dem andern Leitungsdrathe des Multiplicators berührt. Dass man ein gleiches Resultat erhält, wenn man die Flüssigkeiten, statt durch Eintauchen eines Fingers von jeder Hand, verbindet, erwähnte ich schon oben.

Verzeichnis des gegenseitigen elektrischen Verhaltens

verschiedener Verbindungen (ohne Berücklichtigung der Concentraction der Lösungen.)

Ks And

negativ

Lösungen von

Destill, Wasser a)

conc. Schwefelsture

positiv

gegen Löfungen von

Kalihydrat (conc.)

Natronhydrat'(conc.)

destill. Wasser a)

- Diese Versuche leiden an Genausgkeit, wenn man, um, wie man gern thut, die Schwingungen sich wiederholen zu lassen, beide Platinaspatel an den Leitungsdrähten besessigt, und den einen wiederholend in die Flüssigkeit hineinsteckt und wieder heraushebt, indem theils durch die beim Ansassen bewirkte Temperatur-Erhöhung, besonders aber durch anhängende Feuchtigkeit, da, wo nur geringe Schwingungen Statt sinden, diese zweideutig werden. Ich habe diese und andere später zu erwähnenden hindernden Einslüsse dadurch zu besteitigen gesucht, dass ich die eingesenkten Platinaspatel in der Flüssigkeit jedesmal bewegte, und sie durch einen Metalldraht verbunden mehrere Secunden stehen ließ, ehe ich die erregten Elektricitäten durch den Multiplicator entlud.
- 'a) Die Wirkung wurde bedeutend ülteker, wenn dem Waller, -

verd. Schwefelf.

conc. Selziture
Chlornatrium
effigf. Baryt
effigf. Blei
Kali

Ammoniak,

Baryt

schwesels. Kupfer b) scwesels. Zink.

Schwefelsaure conc.

schwefels. Kupseroxyd

salpeters. Kupseroxyd b)

Ammoniak

Kali

Cyan - Eisen - Kalium

cone. Salpeterfăure

Hydrochlorfaure

Chlorkalium

pfen Alkalilösung, in dem andern einige Tropfen Schwefelfäure hinzugefügt wurden.

b) In dem Versuch mit dem schweselsauren Kupferoxyde war die Schweselsaure mit 5 Th. Wasser verdünnt. Wenn in ebenso verdünnter Schwefelsäure & schwefels. Kupfer aufgeloft wurde, so verhielt sich diese saure schwesels. Kupferlösung gleichfalls positiv gegen die verdünnte Säure, wenn, wie es in allen diefen Versuchen der Fall, beide Flüssigkeiten mit Platinadrähten in Berührung standen. Wurden aber Kupferdrähte angewandt, so war die schwesels Kupferlösung (in Wasser oder in Saure war gleichviel) Rets negativ und die Schwingungen der Nadel waren unvergleichlich stärker als bei Anwendung der Platinadrante. Ich habe diesen Versuch mehrsach unter verschiedenen Abanderungen wiederholt, und stets mit gleichem Resultat. Es muste daher bei Anwendung von Kupferdrähten das elektrische Verhalten des gelösten Kupsersalzes gegen das me tallische Kupfer von dem Multiplicator angezeigt worden seyn. Ich führe dieses abweichende Verhalten deshalb ausführlicher. an, weil es die Erklärung für die S. 325. erwähnte Erschelnung enthält. Ganz eben so verhält sich concentrirte SalpeterL gegen salpeters, Kupferoxyde

Chlorbarium

Chloreisen im Maxa

Chlorqueckfilber im Max.

min " Harris of a good to grand for

Chlorgold im Max.

Chlorplatin im Max

fehwefelf. Thonerda (conc.)

schwesels, Kupseroxyd

falpeters. Kupteroxyd

Ammoniak kohlens. Natrum Schwefels. Kupser Chlornatrium' conc. Schwefeis. (!) verd. Schwefelf. (} conc.) Kali Natrum Ammoniak Chlorkalium . Cyan-Eisen-Kalium Schwefel - Ammoniak Gallustinctur, conc. Schwefellaure! Cyan - Eisen - Kalium Chlorkalium Childratrium (744) Chlorizink ··· Chloreisen im Max. Cyan - Eisen - Kalium Hydrochlorlaure Chlorkalium ot Chlornatrium hydrochlorf. Ammeriak Cyan - Eilen - Kalium Ammoniak schwefels. Kali Ammonjak

Ammonjak binf. kohlenf. Natrum dopp. kohlenf. Nat. Cyan-Eifen-Kalium falpeterf. Kali

Hydrochloriaure Effigiaure Chlornatrium

falpeterl. Kali elligl. Kali Gyan - Eilen - Kalium Unter den angeführten Erregern waren die Mertallsalze in Berührung mit Cyan-Eisen-Kalium die krästigsten. Bei Anwendung von Chlorgold wurde, im Moment des Schließens der kleinen eben beschriebenen Kette ohne Zwischenraum, der in die Goldlösung getauchte Platinadraht vergoldet, und die Nadel während des Geschlossensens derselben 70° von dem Meridian entsernt erhalten. Bei Chloreisen war die Abweichung 55°.

Keine elektrische Strömung war zu bemerken bei mittelbarer oder unmittelbarer Berührung von Löfungen von Chlorbarium mit conc. Schwesell, verde Schwesell, Chlorkalium, schwesell Kali, schwesels. Natrum, kohlens. Natrum, phosphors. Ammonium, Cyan-Eisen-Kalium; bei estigsaurem Baryt gegong Schwesels Kali; bei Chlorkalium gegen kohlens. Na-

") In einer einfachen Kette, die aus ehrer Löfting von Chlorei-zulammengspetzt ill, wird die Eilenausläsung reducitt und dast , Im Cyan-Eisen-Kalium stehende Kupfer überzieht fich mit, Cyan - (Eisen?). Kupfer. Bei Anwendung von Eisendraht schlägt sich an dem, im Cyan-Eisen-Kalium stehenden, Drahi Cyan - Eisen nieder. Eine zusammengesetzte Kette aus 6 Zoll' - weiten Cylinders, die mit Chloreifenlöfung gefüllt waren und in etwas weiteren, mit Cyan-Eifen-Kaliumlöfung gon füllten Schalen standen, und mittelst Kupserstreisen verbundden waren, zeigte, kurz nach dem Aufbauen, an ihren, mit Platinadrähten armirten Polen, schwache Wasserzersetzun Sie wirkte ftark auf das Geschmacksorgan, beim Entladen mittellt Hand und Zunge, und wonn sie mit seuchten Händen. und mit größeren Metalistücken geschlossen wurde, so war din Wirhung auf das Gefühl unverkennhar.

trum; bei Chlorqueckliber im Mat. gegen Hydrotyankure.

b) Elektrisches Verhalten derselben Verbindungen in verschiedenen Graden der Concentration.

Concentrirtere Säuren (von Schwefelf, und Salzsaure habe ich nur Erfahrung) waren stets negativ gegen verdünntere.

Concentrirtere Alkalilösungen (Kali-Natrum-Am-

mon.) find positive Erreger gegen verdünntere.

Concentrirte (bei 120 R.) Chlorastriumlösung war positiv gegen Lösungen, die 1560, 156, 15 Chloranatrum enthelten. Bei Anwendung der 15 Chlorastrium/enthaltenden Lösung machte, bei einer Berührungsstäche von:0,8 Quad. Zoll. Par., die Nadel beim Schließen der Kette Schwingungen bie zu 200, und wich wührend des Geschlossensen um 40 aus dem Meridian ab.

Eine concentrirte Lölung von schwesels. Natrum zeigte gegen eine verdünntere (enth. 25, 100, 1000 trocknes Salz) nur zweideutige Spuren von Elektricitäts - Erregung, obgleich die Flüssigkeiten sich mit zehn Mal größerer Obersläche, als beim Chlornatrium berührten.

Aus dem Vorigen erklären sich nun mehrere Erscheinungen ganz solgerecht, die man außerdem von andern Ursachen herzuleiten, theils für paradox zu halten, geneigt seyn kann.

Werden zwei völlig blanke, an den Leitungsdrähten des Multiplicaters besestigte, Kupferdrähte in
concentrirte oder verdünnte (reine) Schweselsaure getaucht, so wird keine elektrische Strömung erregt;

gleichviel ab man die Drahte gleichzeitig oder in verschiedenen Zeiträumen einsenkt. Ist einer der Drähte nur mit einem Hauche Kupferoxyd bedeckt, so verhält sich derselbe negativ. Taucht man zwei blanke Kupferdrähte in Salpeterläure ein, gleichzeitig oder nach so kurzen Zwischenzeiten, dass an dem fräher eingetauchten Drahte noch keine Auflösung beginnen konnte, so bemerkt man keine elektrische Strömung; taucht man aber den andern Draht dann erst in die Salpetersaure, wenn auch nur die erstes an dem früher eingetauchten Drahte fich entwickelnde, Blase die Auslösung desselben, ankundigt, so verhalt fich, wie diels schon Herr Prof. Oersted bemerkte, der fich auflösende früher eingetauchte Braht, negativ. Lasst man den später eingetauchten Draht so lange in der Salpetersaure liegen, bis auch an ihm die Auflösung beginnt, so hört die elektrische Strömung auf. Ich habe diele Versnehe früher als die schönsten Beweise für die Erregung der Elektricität durch den chemischen Process angelehen. Aus dem Vorigen und folgenden, in diesem Bezuge angestellten Versitchen, halte ich mich jetzt überzeugt, daß die erregten Elektricitäten der Bildung einer, bald aus zwei Hülligen, bald, aus zwei festen Erregern (von denen der eine nichtleitende aufgelöst seyn kann) bestehenden Kette, ihr Entstehen verdanken,

Von zwei Kupferdrähten, von denen der eine entweder blose in eine Lölung von schweselsaurem Kupfer getaucht, oder (durch Verdunsten der anhängenden Lösung) mit einer Lage von schweselsaurem Kupseroxyd bedeckt worden, ist der, mit dem ausgelö-

Annal. d. Physik. B. 8p., St. 3, J. 1825. St. 7,

bedeckte Draht stets negativ, man mag ihn mit dem andern metallischen Drahte, gleichzeitig oder ungleichzeitig, in concentrirte oder in, mit Wasser oder absolutem Alkohos verdünnte Schweselsanre, oder in Glaubersalzlösung tauchen. Sind beide Drahte mit schweselsaurem Kupseroxyd überzogen, so ist die Wirkung Null.

Von zwei Kupferdrähten, die man in ein mit concentrirter, oder mit Wasser oder absolutem Alkohol verdünnter Salpeterläure, oder in ein, mit Salpeterlösung gefülltes Gefäs taucht, ist derjenige, den man zuvor in eine Lösung von salpetersaurem Kupfer getaucht hatte, stets negativ. Werden beide Drähte in salpetersaures Kupfer getaucht, so sindet keine Wirkung Statt.

Auf ähnlichen Ursachen berühen folgende Erscheinungen: Kupferfeile mittelst Druckpapier, das mit Lösungen von Glaubersalz und Kochsalz maseig befeuchtet war, mit einer Kupferplätte zur Kette geschichtet, verhalten sich positiv gegen das anzertheilte Kupfer; wurde das Papier mit Anmoniak oder verdünnter Schwefelsaure beseuchtet, so waren sie negativ. Beim schwachen Anseuchten des Papieres mit Salmiaklösung waren sie positiv, wurde mehr Salmiaklösung waren sie positiv, wurde mehr Salmiaklösung auf das Papier gegossen, als dasselbe einzulaugen vermochte, so verhielten sich die Kupferseile negativ. Man sindet nur eine Erklärung zu diesen anomalen Erscheinungen, wenn man die Bedingungen berücksichtiget, die der Bildung eines Salzes, bald auf dem metallischen Kupfer, bald auf dem geseilten

am günstigsten waren. Aehnliche Erscheimungen bemerkte ich im Verhalten von geseiltem Zinn gegen eine Zinnplatte.

Ein ähnliches Verhalten, wie die Kupferdrähte. in dem früheren Versuche, zeigten zwei Platina-Drähte, wenn fie in Salpeter-Salzfäure gefaucht wurden. Der früher eingetauchte, sich auslösende Draht ist negativ. Aber von zweien in Salzsaure eingetauchten Platina Drähten verhielt fich der, der mit (einer conc. Lölung von) Chlorplatin überzogen worden,), stets negativ. Beim Platinadraht zeigt sich noch diese Anomalie, dase, obwohl der zuerst in die Saure eingetauchte Draht fich negativ verhielt, derselbe, wenn man den andern, aus der Flüssigkeit entfernt, einige Zeit liegen lässt, und ihn dann eintaucht, positiv wird. Die Urlache dieler Erscheinung liegt darin, dals die Saure, welche dem aus der Flülfigkeit entfernten Drahte anhängt, eine concentrirtere Lösung auf demselben bildet, die jetzt als negativer Erreger gegen die Salzläure und das metallische Platin des andern Drahtes das Uebergewicht hat.

Von zweien Platinaspateln, die man in ein mit Wasser gefülltes Gefäle taucht, ist der wärmere stete positiv. Taucht man sie in mit 2 Theilen Wasser verdünnte Schwefelsaure, so ist der, höchstens bie 80° erhitzte, Spatel ebensalle positiv, theile durch seine

Da sich kaum etwas Lösung auf platten Drähten, zumal wenn sie nicht stark sind, zeigt, so thut man wohl, entweder den Draht in eine Oese umzubiegen, oder durch wiedesholtes Eintauchen und gelindes Verdunsten denselben mit Chlorplatin zu überziehen.

höhere Temperatur, theile Surch Ausdelnung und dadurch bewirkte Verdennung der ihm umgebenden Saureschicht. Erhitzt man den Spatel biszum Rothglühen, so ist er negativ, weil durch Verdunstung des VVassers der ihn umgebenden Saure sich um ihn eine Schicht concentrirterer Saure bildet, (deren Bildung sich auch durch die aussteligenden schweselsauren Dampse kund giebt) deren starke Erregungsfähigkeit gegen die verdünnte, mit dem andern Spatel in Berührung stehende, Saure so groß ist, das sie den, durch den Temperatur-Unterschied erregten, elektrischen Strom völlig auszuheben vermag.

In concentrirter (Natron) Aetzlauge ist der durch leiben, oder durch die Weingeistsamme etwa bis 800 erwärmte Spatel negativ, sowohl durch seine hohere Temperatur, als durch Ausdehnung bewirkte Verdünnung der ihn nungebenden Lauge (auch durch anhängende dem Auge kaum sichtbare Feuchtigkeit). Wird ein bis zum Rothglühen erhitzter Spatel in die Aetzlauge getaucht, so ist derselbe stark positiv, weil durch Verslüchtigung des Wassers die ihn umgebende Schicht der Aetzlauge concentrirt wird. Selbst in sehr verdünnter Aetzlauge ist die Erscheinung dieselbe, nur minder stark. Man überzeugt sich leicht, dals nur in der Berührung derlelben Flüssigkeit in ver-Ichiedenen Graden der Concentration die Urlache die-Ter Erscheinungen liegt; wenn man einen trocknen, zuvor bald in die concentrirte, bald in die verdünnte Flüssigkeit getauchten Spatel in ein Gefäs eintaucht, das bald verdünnte, bald concentrirte Saure oder Aetzlauge enthält, und in welchem sich der andere Platinaspatel befindet.

Salzstine und Aetzammonium zeigten Andiche anomale Erscheinungen, bei deren Erklärung man jedoch die Temperaturen, bei denen sich dieselben zu concentriren vermögen, und den Umstand berücklichtigen zunst, dass in höherer Temperatur bei illmen Gas entweicht, sie zeithin verdünnter werden, also auch die Phänomene in amgekehrter Ordnung folgen:

war der erhitzte Spatel stets positiv, and des um so mehr, je heiser er war. In einer Löfung, die fo Chloratrium enthielt, war der etwa bis 50 - 60° R. erwärmte Spatel positiv, (durch seine höhers Temperatur) der stärker erhitzte aber negativ (ob durch Erwärmung bewirkter Verdünnung der Italiung?) In einer Lösung des schweselsauren Natrums, sie mochte 150 Salzaeinstalten oder völlig gesättigt seyn, waren der gelind und der bis zum Rothglühen erhitzte Spatel stets positiv.

VVenn ich nicht fürchtete, zu weitläufig zu werden, so könnte ich noch mehrere ähnliche sich ansicheinend widersprechende Erfahrungen anführen, die jedoch, wenn man sie in Bezug auf das im Vorigen über die stäßigen Erreger Mitgetheilte, betrachtet, sich als solgerechte Erscheinungen durchgehends erklären ließen. Ich kenne keine Art von Versuchen, die eine größere Ausmerksamkeit, eine ängstlichere Entsernung aller, ost kaum zu entdeckenden fremden Einwirkungen nöthig machten, als die obigen und die solgenden, über die Art des gegenseitigen elektrischen Verhaltens angestellten in den Pällen, wo nur geringe elektrische Strömung Statt findet. Die

häusig sich gerade entgegengesetzten Resultate, für deren Abweichung ich oft keinen Grund aussinden konnte, machten mir besonders ansangs diese Versuche so lästig, das ich die Fortsetzung derselben unterlassen hätte, wenn nicht ein bestimmter Zweck zur Vollendung der Arbeit mich ausgesordert hätte: Ein Platinadraht, auf dem mit der Loupe nichts Fremdartiges bemerkt werden konnte, gab zuweilen, wenn er in Salpetersäure oder Salzsäure gelegen und dann ausgeglüht worden, ein anderes Resultat, als vorher. Ich führe dies bloss an, um zu zeigen, dass man aus einer einzigen VViederholung eines Versuchs nicht über dessen Richtigkeit entscheiden kann, weil man bei aller Umsicht dennoch oft so unscheinbare, störende Einstüsse übersehen kann.

(Fortfetzung folgte)

VI.

Dale Spiegelbarometer;

V O.II

Dr. Romershausen.

Unsere Barometerbeobachtungen würden unstreitig sehr an Genauigkeit und Brauchbarkeit gewinnen, wenn sich die vielen auf der Erdsläche zerstreuten Beobachter über den Gebrauch gleichförmigerer Instrumente vereinigen wollten. Wir sind zwar im Allgemeinen darin einverstanden, das das logenannte Heber - oder Schenhelbarometer allein mathematische Genauigkeit gewähren kann, während alle noch so künstlich zusammengesetzten Gefäsbarometer, alle mit Schwimmern. versehene Instrumente etc. mehr oder minder trüglich und unsicher sind. Diese Un-Scherheit leuchtet zwar schon aus theoretischen Gründen ein, sie tritt aber am deutlichsten hervor, wenn man dergleichen Instrumente längere Zeit hindurch, vorzüglich in den Extremen der Scale, mit einem guten Heberbarometer zu vergleichen Gelegenheit hat; indem die Berichtigung dieser Instrumente häufig nur suf eine einzige Vergleichung mit dem Heberbarometer gegründet ist, ohne alle Rücksicht auf die fernern unausbleiblichen Abweichungen im Gange. Es würde daher weit vorzüglicher seyn, wenn sich die vielen Bestrebungen zur Vervollkommnung dieses wichtigen physikalischen Instrumentes, dem einfachen und allein richtigen, aber doch in mehrfacher Hinficht noch bedürftigen Heberbarometer widmen, und es dann zur allgemeinen Anwendung empfehlen wollten. VV ir gefallen uns indels in neuerer Zeit ganz vorzüglich in künstlich verwickelten Zusammensetzungen, die doch, außer der dadurch erhöheten Kostbarkeit, an sich wenig Empfehlungswerthes haben. Zierliche Nonien und mierometrische Vorrichtungen geben solchen Instrumenten den Schein von wissenschaftlicher Genauigkeit, während sie oft die gröbsten Unrichtigkeiten verdecken und ihre Aussindung selbst ersehweren.

Der neuerwachte Sinn für Barometerbeobachtungen könnte gerade jetzt für die Erd- und Naturkunde gewils Großes leisten, wenn mehr richtige und dabei billige Instrumente verbreitet, dagegen aber alle fabrikmälsig gesettigten sogenannten Wettergläser ausgeschlossen würden; indessen, bis jetzt finden wir die-* selben sogar noch häufig den officiell eingereichten Beobachtungslisten zum Grunde liegend. Diese Ueberzeugung und der Wunsch, zur Erreichung des obigen Zwecks einen, wenn auch nur geringen, Beitrag zu liesern, veranlassten mich, diesem Gegenstande bereits seit längerer Zeit Fleise und Ausmerksamkeit zu widmen, und ermuthigen mich, die Resultate dieses Bestrebens hier öffentlich mitzutheilen. Ansertigung des Spiegelbarometers ist einfach und leicht; ich rechnete daher bei der Verbreitung dieses verbesserten Heberbarometers vorzäglich auch auf die, als eine angenehme und nützliche. Nebenbeschäftigung unter den Freunden der Naturkunde gegenwärtig allgemeiner fich verbreitende, Glæblasekunst - und werde daher, wegen der für den weniger Geübten

nothwendigen Umständlichkeit in der Darstellung bei dem Manne vom Fache Entschuldigung finden.

Zur Rechtsertigung meines Unternehmens ist es indessen nothwendig, dass ich zuvor im Allgemeinen die Hauptbedürsnisse bezeichne, worauf ich gegen-wärtig noch, nach den verdienstvollen Leistungen so vieler gelehrter Physiker und Mechaniker, eine Vervollkommnung des Heberbarometers gründete. Sie find folgende:

1) Ein normales, erleichtertes und gesicherteres Auskochen der Barometerröhren, als erste Bedingung eines jeden vergleichbaren Barametere. Wer mit dieser gefahrvollen und beschwerlichen Arbeit vertraut ist und, die Unbehülslichkeit und Unzweckmalsigkeit der von der ältesten, bis auf die neuelle Koernersche Anleitung zur Barometerverfertigung empfehlenen und gebrauchten Kohlenbecken - Vorrichtung kennt, wer ihr vorzüglich, wie ich, früherhin einen Theil seiner Gesundheit geopfert hat, wird es leicht einsehen, dass dieses notliwendige vollkemmne Anskochen bei den meisten, vorzüglich minder kostbaren Barometern, entweder nur sehr mangelhaft oder gar nicht verrichtet wird. Jene Kohlenbecken-Vorrichtung hat aber, wie überhaupt das Auskochen im Kohlenfeuer, mehrfache Nachtheile; einmal ist, bei der dabei so unbequemen Behandlung der Röhre, das Zerspringen derselben oft bei größter Vorsieht nicht zu vermeiden, der Arbeiter ist deshalb angstlich und übereilt sich, da er, in einem solchen Falle, den durch das Kohlenseuer augenblicklich expandirten, vergiftenden Queckfilberdämpfen gar nicht entgehen kann; lodenn ist die, bei dieser Methode nothwendige gegen den Horizont geneigte Lage der Röhre gar nicht wohl geeignet, Luft und VVasserdünste entweichen zu lassen, indem beide am leichtesten senkrecht in die Höhe steigen — und. endlich kann die Röhre selbst nicht gehörig erschüttert werden, um diese Entweichung zu erleichtern. Es muste daher zur allgeniehern Verbesserung der Barometer vor allen Dingen ein solcher Kochapparat gegeben werden, welcher völlige Sicherheit mit Zweckmäsigkeit und Bequemlichkeit verbindet, und den jeder Barometer-Versertiger alsdann gewise gern anwenden wird, um seinen Instrumenten das erste Ersordernis zur Brauchbarkeit zu ertheilen.

2) Eine genauere, einfachere und bequemere Niveau-Bestimmung. Sie ist eine der schwierigsten Erfordernisse und hat immer noch mehrere, schwer zu beseitigende Mangel. Einmal erfordert sie eine vollkommen gleichweite Röhre, eine Bedingung, deren strenge Erstillung, bei der Länge der Röhre und der aus der bekannten Fabrikationsweise derselben hervorgehenden conischen Form, sehr schwer zu erlangen ist. Man erleichterte sich zwar in neuerer Zeit dieses Erforderniss dadurch, dass man den kleinen Schenkel von dem obern Theil der Röhre abbrach, wo dieselbe die Scale des langen Schenkele erhielt, indem man beide Theile alsdann unten durch eine Fasfung vereinigte. Indessen habe ich selbst sehr theure, mit den künstlichsten Micrometer-Vorrichtungen etc. verseliene Instrumente dieser Art zu prüsen Gelegenheit gehabt, welchen diese Hauptbedingung so ganz fehlte, dass die Abweichung vom wahren Quecksilberstande an mehrern Stellen der Scale, eine Differenz

re, sieh selbst lächerlich machende micrometrische Vorrichtung? — Ueberhaupt halte ich diese Vorrichtungen, so wichtig sie auch bei andern Instrumenten sind, doch gerade bei dem Barometer sür völlig überslüssig; es liegt in der Natur der Sache, in der Adhäsion und unsicher begränzten Fläche des Queckstebers, Als sich bei diesem Instrumente die wirkliche Genauigkeit seiner Messung nur bis höchstens zu zu Linie erstreckt, und diese Theilung lässt sich mit guten Augen und bei einer zweckmäsigen Scale, etwa mit Beihülse einer Loupe, weit leichter und sicherer unmittelbar ablesen, als vermittelst eines solchen micrometrischen Apparates *).

Sodann ist bei der zeitherigen Einrichtung die Beobachtung selbst zu mühsam und beschwerlich, als
dass dadurch die Genauigkeit nicht leiden sellte. Ist
die Röhre seltstehend und sind beide Schenkel mit Scalen versehen, so werden die unvermeidlichen Fehler
des Ablesens leicht verdoppelt und die Beobachtung
wird zu umständlich. Ist hingegen die Röhre, nach
der Einrichtung von Euz, verschiebbar, so ist zwar
die Beobachtung erleichtert, allein das Instrument

Diese allgemeine Bemerkung bezieht sich indessen keineswegs auf gute, von geschickten Mechanikern mit Fleis und Kenntnis gearbeitete Instrumente (ihrer sind nur wenige), sondern auf das jetzt sehr moderne, lügenhaste Micrometerwesen, wodurch jeder mechanische Handwerker, ohne alle wissenschaftliche Keuntniss, im Gepränge sauber polirter und gravirter Scalen und allerlei Schrauben-Vorrichtungen etc. die schwere Kunst wirklicher Mechaniker nachässen und sich ihnen gleichestellen wilk.

felbst verliert dadurch an Festigkeit und Daner. Ucberhaupt erschien mir es aber immer als eine wesentliche Unvollkommenheit, dass man, zur Berichtigung der Horizontalebne, das Instrument im Zimmer so hoch aufhängen muss, dass man bei jeder Beobachtung in die Höhe zu steigen genöthigt ist, um richtig ablesen zu können.

3) Ist es eine sichere Erfahrung, dass de oft unerklärliche Abweichung selbst der besten, mit allem Fleis erbaueten Barometer, vorzüglich in den Extremen der Scale, in der Verschiedenheit und Veränderlichkeit der torricellischen Leere vegründet ist. Sey es etwa weniger Inft, Dünste, oder eine andere noch unbekannte Materie, welche, den wenigstens. nicht ganz leer denkbaren Raum erfüllen, und deren größere oder geringere Ausdehnung einen Einflus auf die Haltung der Queckfilberläule, äußern dieser Einflus ist nach meinen sorgsältigen Versuchen wenigstens unläughar, und es ist zur Darstellung guter und vollkommen correspondirender Barometer nothwendig, dass dieser Raum stets gleichbleibend und normal angeordnet wird. Diele Anordnung verhindert zugleich bei minder luftleeren Barometern die Differenz im Gange, wenn auch nicht im Stande der Queckfilbersäule. Zu dem Ende muss das Niveau oben an dem langen, und die Scale am kurzen Schenkel angebracht werden. Durch diese Einrichtung wird die Bedingung der Gleichförmigkeit sogleich erfüllt, es spricht dafür aber auch Folgendes: Es ist nämlich weit naturgemässer, dass wir bei unsern Beobachtungen die unmittelhare Wirkung des Lustdruckes bezeichnen, diese erfolgt aber ent den kur-

zen Selrenkel des Barometers. Der fich stelgernde Druck treibt daher das Queckfilber, dem Begriffe der Schwere zufolge, tiefer hinab und nicht höhen finouf -i-die Bewegung-im langen Schenkel ist nur eine secundare Wirkung der Atmosphäre. Es ift daher eine ganz nimallende Sprache, welche unfere neuern Heberbarometer von den frühern Gefäse Barometern übernommen haben; welche freilich nur die mittelbare Wirburg des Laffdrucks unschaufich machten: se meis dem Unkundigen ganz unverstund+ lich seyn, da sie bei Ambringung der Scale am kurzen Schenkelidem Angenschein völlig widerspricht. Ob mm gleich diese Bezeichnungsweise in der Sache michtsundert und dem damit Vertrauten völlig gleichgultig feyn kann, so wurde doch aus den angeführten Gründen i eine Umwardlung des Ausdrucke lehr empfehlenswerth feynia a both to be a residence

Transport ides Barometere. Ee giebt viele, sehr könstlich erbauete Instrumente, die man kaum ohne Gesahr der Zerstörung im Zimmer von einem Orte aum andern tragen kann; manche davon haben die noch üblere Eigenschaft, dass sie bei geringer Erschütterung leicht unmerklich jetwas Lust schöpfen und den Beobachter dadurch oft auf längere Zeit betrügen. Ein jedes Barometer sollte wenigstens so eingerichtet seyn, dass es ohne Nachtheil herumgetragen werden kann, da ja oft nur die örtlich verschiedene, mit demselben Instrumente gemachte, Beobachtung die vollkommenste Genauigkeit gewähren kann. Diese Bedingung läset sich aber am besten dadurch erfüllen, dass das Barometer eine solche Einrichtung er-

halt, vermittelst welcher der Quecksiberstele ein, alles Schwanken verhütendes, Gegengewicht gegeben wird, welches zugleich die zerstörenden VVirkungen der abwechselnden Ausdehnung durch VVarme und Kalte beseitigt.

Dieles waren die auf langere Erfahrung gegründeten Ansichten, welche mich bei meinen Verlinchen zur Verbesserung des Barometers leiteten. Da ich Einfechheit und Daner bei allen meinen Maschinen ganz vorzüglich zu erstreben suche, so hoffe ich, dass sie auch das Spiegelbarometer vortheilhast auszeichnen werden. Ich erreichte dieses vorzäglich durch Anwandung eines kleinen, sehr sichern Glas-Stiefele, welcher das, durch die Veränderung der Atmosphäre wechselnde, Maass des Quecksilbers vermittelst seines Kolbens aufnimmt oder erletzt. Frühere Verfertiger Ahnlicher Vorrichtungen bedienten sich eines Lederbeatels etc., welcher indessen durch seine nachlassende Ausdehnung sowohl die Bewegung als auch den festen Stand der Queckfilbersaule unficher macht, durch Pressung leicht Ausschwitzungen erleidet und so oft die kostbarste Vorrichtung bald ganz unbrauchber mecht. Nach dielen Bemerkungen wende ich mich nun zur Darstellung der Vorrichtungen selbst.

Der Apparat zum Auskochen der Barometer-Röhren. Fig. 1.

Irgendwo an einer Wand wird in passender Höhe die elastische Holzlatte bischer befestigt und am andern Ende derselben a der eiserne Haken ransgeschroben. Man umwindet aledann diesen Haken mit einer wollenen Schnur, damit die Glasröhre ohne Beschädigung darauf ruhen kann.

Röhre min der Mitte so durchbrochen ist, dass die Glasröhre e vollkommen geräumig hindurch gesteckt werden kann; das Innere dieser Röhre ist mit einstem schwachen Stück Filz bis nahe zum oberen Rands ausgesüttert. Rings um diese Röhre m bilden 4 Dochte eine starke Flamme um die durchgestackte Barometer-Röhre, welche vermittellt des Handgrisse der Lampe bequem an-derselben auf und nieder bewegt werden kann. Fig. & zeigt den Dochthalter dieser Lampe von oben, m ist die geräumige, mittere Oessnung, welche die Barometer-Röhre aufnimmt und dadd sind die Oessnungen für die 4 Dochte. W ist ein senkrecht unter der Vorrichtung stehendes, geräumiges Wasergefase.

Das Auskochen vermittelst dieses Apparates ist sehr leicht und bequem, es ist hier an einer gewöhnlichen Heberbarometer-Röhre dargestellt. Die sorgfältig gefüllte Röhre os wird an den Haken raufgehangen und mit einem Faden daselbst festgebunden. An den kurzen Schenkel o befestigt man eine leichte Papier - Rolle, welche man seitwärts in ein nebenstehendes Glas mit Waller leitet, nm die etwanigen Dampfe, wie das etwa übersteigende Quecksilber daselbst aufzufangen. Man zündet alsdann die Lampe I an, läst die senkrecht herabhängende Röhre s durch die Oeffnung m hindwrchgleiten und erhitzt anfange durch schnelles Herauf- und Hinabbewegen der Lampe die ganze Röhre allmälig und gleichförmig. / Aledann (' fängt man unten bei s das eigentliche Kochen an und schreitet damit nach und nach an der Röhre hinauf. Durch Bewegung der Lampe ober - und unterhalb des

Kochpunktes kann man sehr leicht das schnelle und der Röhre gesährliche Herabsallen des steigenden Quecksilbers verhüten, wezu schon der erste Versuch hinlängliche Ankeitung giebt. Während dieser Operation giebt ein Gehülse sortwährend mit einem Hammer chleine Schläge auf die Holzlatte, welche dadarch in andauernde Vibration gesetzt wird und das senkrechte Aussteigen der Lauft und Wasserdämpse in der Röhre ungemein beschleunigt und fördert. Die Vibration der Holzlatte kann auch ohne Gehülses durch einen einsachen Fusstritt leicht bewirkt werden

Das Auskochen der Röhre erfolgt auf diese VVeise fo schnell und vollkommen, als es auf keinem andern VVege möglich ist; man ist dabei so ganz gegen alle schädlichen Ausdünstungen des Queckfilbers—wie auch gegen jeden Verlust dieses Mefalls, gesichert, dass selbst in dem kaum möglichen Falle des Zerspringens auch nicht der kleinste Theil des Queckfilbers zerstreut werden kann, denn der ganze Inhalt der Röhre fallt augenblicklich in das VVassergestals Whereab. Ich darf daher hoffen, dass diese sehr wenig kollbare Vorrichtung zum Besten der Barometer und ihrer Versertiger einen allgemeineren Beisall sinden wird.

Das Spiegelbarometen Fig. 2.

Berometere, i das die Quecksilber-Temperatur anzeigende Thermometer, und a ein kleiner, mit einem Kolben versehener Stiefel von Glas. Alle diese Röhren sind durch ein Parallelepipedon von einem recht dichten und harten Helze, M in Verbindung gesetzt.

Zu dem Ende wird letzteres mit folgenden Bohröffnungen verschen:

- Deffnung c, welche die Communication der Röhren etc. bezweckt.
- 2) Die senkrecht auf vorige treffenden Oessiungen, m für den kurzen Schenkel, p für den langen Schenkel und die weitere g für das in das Quecksilber wersenkte Thermometer.
- zugleich als Queckfilber Behälter dient.

Man bohrt diese Oessungen am besten auf der Drehbank vermittelst eines sogenannten, den Durcht messer der Röhren um etwas übersteigenden Centrum-Bohrers, wodurch sie, sowohl recht glatt, als vollkommen auseinander tressend erhalten werden. Das Innere dieser Höhlungen tränkt und überziehet man aledann mit einer starken, klaren Fischleim-Aussöfung, wodurch dieselben sowohl an Dichtigkeit, als an glasartiger Glätte gewinnen.

Zudem Stiefel a wählt man ein, etwas bis 5 Linien im Durchmesser haltendes und 2½ Zoll langes vollkommen cylindrisches Stückchen einer starken Glasröhre, deren Ränder man lauber absolueist und unterhalb etwas weniges an der Lampe erweitert und glättet. Am außern Umfange wird das Glas hingegen mit einer scharfen Feile geritzt und ranh gemacht und mit einigen Lagen seinen Papiers oder dünner Kalbsblase, vermittelst guten Fischleims dicht überzogen. VVann dieser Ueberzug völlig trocken ist, so bearbeitet man ihn mit der Feile so weit, dass die Röhre genau schließend in ihre Holzössnung einpaset, wosselbst sie ale-

dann mit einem neuen Leimanstrich sorgfältig eingefügt wird.

Det für diesen Stiefel bestimmte Rolben a besteht aus einem Stückshen recht feinem, dichtem und ele-Es wird durchbohrt und zwischen Stischem Kork. zwei an dem Schraubenstift d angebrachten eisernen Scheibchen bei a fest aufgaschraubt, mit einem Mes sor ziemliche rund zugeschnitten und auf der Drehbank völlig passend abgedrehet. Man erlangt dieses am leightellen durch ein recht scharfes Rasirmesser, indem man die Schneide desselben fast senkrecht auf die Drehungsfläche ansetzt. Auf diese Weise erhält man den Kolben vollkommen: glatt und rund; die Anwendung der Feile muse limgegen vermieden werden, da sie den Umfang falserig und nie ganz glatt darstellen kann. Der Kolben muse sich un der Röhre etwas proffet nind vollkommen dicht schliesen; da die Bewegung deliciban wermittelfizeliner Schraubenvorrichtung heriakt mird, so hat de auch bei dem dichtesten Schlus keine Schwienigkeit. Die Kolbenstange ist miterhalbides Kolbens, so weit als die Linie ihrer Bewegung reichtly vierkantig gearbeitet und läuft daselbst in der gleichformigen Oessan des an dem unten vorstehenden. Brette besestigten: Messingstricks r, welches megleich dem Stiefekwerlchliefet, und bewirkt, dals lighteder Kolben nicht drehert, sondern mar auf und nieder steigen kann; weiter nach unter bildet alsdann die Kolbenstange eine Schraube, welche durch die unter dem Brette frei hervorragende Fingerschraube bewegt wird, indem diese sich in einem Falze drehet und so den Kolben auf und nieder ziehet. mit.dem : Queckfilber im Berührung kommende Metall-

Ŋ,

theile müssen von Bisen oder Stahl gesertigt werden; sie werden gut polirt und gegen das Rosten mit dem Anstrich eines harten Bernsteinsirnisses versehen.

Ist die Vorrichtung so weit vorbereitet, so wird das in Hinsicht seiner Scale bereits volkommen berichtigte Thermometer bei g eingesetzt. Die Röhre wird zu dem Ende zunächst über der Kugel ganz wie der Glasstiesel behandelt, mit einem Streisen Blase versehen und in einem Kork recht sest verleimt. Der Kork wird für die ihm bestimmte Oestnung rund und passend zugeschnitten, so dass sein Durchmesser den der Kugel um etwas überschreitet, damit die Kugel ohne anzustossen allenthalben vom Quecksilber des Barometers umgeben ist. Mit dieser Vorsicht setzt man nun den Kork mit Leim in seine Oessnung ein und verschließt alsdenn auch die Bohröffnung c des Holzstücks M entweder mit einer passenden Holzschraube oder einem Kork, welche man einleimt.

Wir wenden uns nun zur Anfertigung der Barometer-Röhren b und e. Man wählt beide etwa von einem innern Durchmesser von 1½ Linie. Es ist indessen nicht unumgänglich nothwendig, das beide von völlig gleichem Durchmesser sind — wenn dieses Verhältnis nur nicht ausfallend abweicht.

Der lange Schenkel e p. Man nimmt dazu eine reine, wenn auch nicht gleichweite oder vollkommen cylindrische Glasröhre von 35 Zoll Länge. Sie wird an dem Ende p, wo sie in das Holz geleimt werden soll, glatt geschmolzen und wie die übrigen Röhren mit Blase übergogen, welche mit der Feile für ihre Oeffnung vollkommen passend gemacht wird. Alsdann wird sie gut gereinigt und am Ende e halbkugel-

förmig zugeschmolzen; es ist wichtig, dass dieser Verschlus nie konisch gesormt sey, und dagegen vorzuziehen, dass die Halbkugesform unmerklich über den Durchmesser der Röhre hervortritt. Die Röhre wird nun vermittelst eines Bindsadens am Kochapparat Fig. 1 bei raufgehängt, erhitzt und mit reinem, gleichsörmig erhitztem und wohlgetrecknetem Quecksiber, durch einen seinen Papiertrichter gefüllt — und aledann nach obiger Anleitung auss svollkommenste ausgekocht.

Der kleine Schenkel b m. Man wählt dazu ein recht klares und vollkommen cylindrisches Röhrstückchen, welches auch keine Schwierigkeit hat, da es nur etwa 8 Zoll lang zu seyn braucht. Es muß zu dem Ende aufs sorgfältigste calibrirt werden. Es wird nun am untern Ende m glatt geschmolzen und oben bey b mit einem etwas erweiterten Rande versehen. Unten bey m wird diese Röhre ganz wie die übrigen behandelt, mit Blase umklebt und recht sest in die Bohröffnung eingeleimt.

Um nun auch den ausgekochten langen Schenkel bei p einzuleimen, kehrt man M so herum, dass b und t nach unten kommen und die Oessnung r des Stiesels nach oben siehet. Das Instrument bleibt in dieser Lage hängen, bie alles vollkommen trocken geworden ist, alsdann schreitet man zur vollendeten Füllung desselben. Zu diesem Zwecke schraubt man das Parallelepipedon M an das bereits vorgerichtete Barometerbrett, wo dasselbe bis an die Röhren eingelassen ist und besestigt die Röhren einstweilen nur oberstächlich mit einem Fadens am Brette, um sie vor Zerbrechung zu schützen. Man schiebt jetzt in den kleinen Schenkel b einen an einem Eisen-

draht befestigten Stöpsel bis an seine Mündung m hinauf, damit diese Röhre ganz verschlossen ist, Nun gielst man von oben durch den offnen Stiefel a so vielreines und trocknes Queckfilber ein, dass derselbe etwa bis zu 3 seiner Lange angefüllt ist, wobei man durch Erschütterung und vermittelst eines Drahtes alle Lust aus der innern Höhlung auszutreiben fucht. Aledann drückt man den Kolben nur so tief in den Stiefel a, dals derselbe dadurch geschlossen ist und neigt nun die Vorrichtung nach gerade zur Seite, so dass das Brett horizontal liegt und die schmale Kante n nach unten gekehrt ist. Bei dieser Lage Reigt die zwischen den Kolbem und Queckfilber im Stiefel eingeschlossene Luft in den Raum unter o hinauf, welches man durch einige Erschütterung leicht vollständig bewirkt. Wenn man jetzt den Stöpsel aus dem Meinen Schenkel b ausziehet, das Barometerbrett bei seinem Obertheil e etwas hebt und zugleich den Kolben tiefer in den Stiefel einschiebt, so treibt das in mb aufsteigende Queckfilber den unter o befindlichen Rest der Lust vor sich her. Hat das Queckfilber auf diese Weise im kleinen Schenkel die Länge der Scale überschritten, so kann man das Barometer ohne Sorge aufhängen und die Füllung ist vollendet.

Man befestigt nun die Vorrichtungen d und r und die Röhren selbst mit gefütterten Messinghülsen am Brette, auch fügt man sogleich die Barometer- und Thermometer-Scalen hinzu. Die richtige Stellung der letztern geschiehet nach den zuvor an der Thermometer-Röhre gemachten Merkzeichen, die Rectisication der erstern aber wird auf solgende Art bewirkt. Hat man ein anderes gutes Heberbarometer sur Hand, so schraubt man den Kolben vermittelst der Fingerschraube d so weit herab, dass das Queckfilber in dem kleinen Schenkel b auf der Scale einen gleichen Stand mit dem Heberbarometer angiebt. Bei diesem Verfahren wird nun auch die Queckfilbersaule im langen Schenkel'e bis zu einem gewissen Punkte w herablinken, welches für die Folge der Normal-Punkt des feststehenden Niveau ist. Man bezeichnet denselben einstweilen nur dadurch, dass man hier ein, mit einem seinen Querstrich versehenes, Kartenpapier unter die Röhre schiebt und lässt die Vorrichtung so einige Tage ruhen, während man den fernern Gang beobaclitet und vergleicht; dieses erfordert, wegen einiger Senkung des Quecksilbers etc. die folgende genaue Berichtigung des Niveau. Zu dem Ende trägt man auf eine mit dem langen Schenkel genau parallelaufwärts gezogene Linie, vermittelst eines sichern Zirkels, aus dem Theilpunkt 28" der Scale forgfältig 28 Paris. Zolle aufwärts und zieht durch den Endnunkt dieser Linie eine darauf senkrechte quer über das Brett, welche nun die normale Lage für das Nivean bezeichnet.

Zolles, welcher auf eine Messingplatte verlöthet, und zur Seite der Röhre e, in einer Neigung von 45 Grad, gegen die Niveau-Linie und zwar so sestgeschraubt wird, dass seine Flächte sowohl senkrecht auf dem Brette stehet, als dass auch die Niveau-Linie seine Mitte trifft. An dem Punkte, wo diese Linie den Spiegel berührt, wird alsdann auf der Spiegelsfäche

dine Lehr feine Linip answärts und lenkrecht auf flem Brette siehend eingerissen.

Das Niveau wn besteht aus einem saubern Silberoder Elsenbein - Blättchen, auf dessen Mitte eine seine
schwarze Linie bezeichnet ist, die sich; wie schon bei
merkt, an die Linie der Spiegelstäche genauf anschließt. Die Form dieses Niveau - Blättchene leucht
tet aus der Zeichnung ein; es wird nach volkommner Berichtigung mit der auf dem Brette bemerkten
Linie unverrückbar angeschraubt.

Das Barometer würde nun in seiner einfachsten Gestalt vollendet seyn, wenn man ihm nicht noch einige passende Verzierungen geben will; so kann man z. B. dem unterhalb M vorstehenden Theil des Brettes bey r, welcher den Mechanismus der Kolbenbewegung enthält, in gleicher Höhe mit M verdecken, wodurch zugleich das Eindringen von Staub in den Stiefel a verliütet wird, u. s. w.

Die Scale des Barometers hat aus oben angegebenen Gründen eine der gewöhnlichen entgegengesetzte Sprache. Sie ist in Zwölftheile der Linie getheilt, welche man bei dem Gebrauch einer Loupe noch halbiren kann *). Wer indessen andern künstlichen Vorrichtungen zu genauerer Maassbestimmung mehr Vertrauen schenkt, kann dieselben leicht mit der

^{&#}x27;) Ich verrichte diese Theilung mit einer eigenthümlichen, sehr bequemen Theilmaschine — welche nicht allein die Theilstriche in hoher Genauigkeit verzeichnet, sondern auch zugleich ihre, nach Anordnung der Scale verschiedene, Länge bestimmt, so dass selbst ein Blinder diese Theilungen machen kann.

Soele in Verbindung setzen. Ich messe ohne dieselben schneller und sieherer, indem ich den Stand der Quecksilberstale nicht nach der obern VVölbung derselben, sondern nach ihrer Basis bestimme, welche bei einer gut gewählten-Röhre und richtiger Beleuchtung, durch einen scharfen Schatten in derselben, nicht allein den Horizontalstand des Auges berichtigt, sondern auch den genauesten Schnitt erlaubt.

Das zu beobschtende Spiegelbarometer wird fe aufgehängt, dass sich die Scale in der Augenhöhe des Beobachtenden befindet und die vordere Spiegelfläche dem Lichte zugekehrt ist. Bei der Beobachtung falst man die Schraube d und siehet auswärts in den Spiegel S, wo man die Queckfilberfaule aufs schärsste durch den restectirten Niveau - Strich geschnitten erblickt, indem das Bild derselben in der Richtung * herab und zugleich in einem Winkel von 45 Grad vor das Brett reflectirt wird. Man richtet dabei das Auge so ein, dass das reflectirte Niveau die zarte Linie im Spiegel deckt, wodurch jeder Fehler in der Visirlinie unmöglich wird. Durch Bewegung der Schraube d hebt oder senkt sich nun die Quecksilbersanle, man kann sie daher, wegen der Länge der Richtungslinie auf einen Blick, aufe schärsste und genaueste in das Niveau einrichten. Nun liest man den Stand des Barometers auf der dem Auge gegenüberliegenden Scale ab. Die Leichtigkeit, Bequemlichkeit und Sicherheit dieser Beobachtungsweise wird sich gewiss allgemeinern Beifall erwerben.

Die in Fig. 5 nach einem größeren Maalsstabe besonders dargestellte Vorrichtung schützt endlich das Barometer bei dem Transporte gegen Baschädigung. o ist ein Stück des kleinen Schenkels om (Fig. 2.) und ha eine gewöhnliche seine Thermometer-Röhre von zureichender Glasstärke. Bei K wird eine stärke Kugel angeblasen, welche oberhalb nach a zu ist eine seine Spitze ausgezogen wird. Die untere Müsselung n wird etwas erweitert und auf bekannte VV die mit Blase überzogen und in ein Stückchen Kork einzgeleimt, welches, wie die Fig. zeigt, in einen in die Schenkelröhre genau passenden Kolben verwandelt wird. Die untere etwas ausgehöhlte Fläche dieses kleinen Kolbens überzieht man mit einer Lage Fischileim, um sie völlig glatt herzustellen. Bei engern Röhlern kann man sich auch anstatt des Korks eines starken elastischen Lederstückehens bedienen.

Der Gebrauch dieser Vorrichtung ist nun felgender: Wenn das Barometer transportirt werden folk; so schraubt man den Kolben a (Fig. 2.) so weit nack oben, dass das Quecksilber im langen Schenkel oben bei e dicht anschlieset und im kurzen über die Scale hinaussteigt; alsdann drückt man den kleinen Kolben n, wie Fig. 5 deutlich macht, dicht auf das Queckfilber herab; die zwischen beiden befindliche Lust entweicht dabei völlig durch die Röhre na und das Queckfilber steigt bis in die Kugel K hinauf. Auf diese Weise ist nan, wegen des Gegendrucks dieser Queckfilber - Säule in n K das Barometer vollkommen gegen das Eindringen von Luft gesichert. Dehnt die Wärme das Queckfilber des Barometers aus, so steigt es in die Kugel K hinauf, zieht es hingegen die Kälte zusammen, so finkt es aus der Kugel nach. Schwanken der Queckfilbersäule ist durch die Feinheit der Röhre verhindert.

Nachdem das Barometer an Ort, und stelle aufgehängt ist, zieht man die kleine Kelbenröhre wieder etwas in die Höhe, wobei der Lustdruck sammtliches Quecksilber wieder in b herabtreibt und die Lust alsdann nachsolgt. Jetzt schraubt man den langen Schonkel auf das Nivean und es kann nun die Beobachtung geschehen. Diese kleine Vorrichtung nea bleibt zum Schutz gegen Staub etc. mit dem Barometer verbunden; sie wird zu dem Ende über 6 (Fig. 2) in der Richtung der Linie z mit belederten Messing-Hülsen besestigt, worin sie sich steig und sieher auf und nieder schieben läset.

VVer das hier beschriebene Spiegel Berometer ganz von Gles und ohne Holzsassung ausertigen will, findet in Fig. 3 und 4 einige zweckmäseige und leicht ausführbere Formen. Diese Einrichtung hat mehrere Vorzüge und ist jedem in der Glesblasekunst Genbten von selbst verständlich. — **)

- Ansser dieser, bel jedem solchen Barometer leicht anzubringenden, sehr einsachen Vorrichtung habe ich auch ein eigenthümliches, sehr sicheres und bequemes Reisebarometer zusammengesetzt; es ist mit einem Hahn versehen und der Wechsel der Temperatur wird durch eine sedernde Einrichtung des Kolbens a regulirt indessen würde die Beschreibung dessehen die Gränzen dieser Abhandlung überschreiten, welche nur die einsachste Einrichtung des Spiegelbarometers zum Zweck hat. Ich behalte mir vor, diese und mehrere andere vortheilhafte Barometer Constructionen etc. künstig vollständiger in einer besondern Schrift darzustellen. R.
- **) Eine Hauptabsicht des Hrn. Versassers bei Bearbeitung dieses Aussatzes war, Freunden der Physik, die in großer Entsernung von soliden mechanischen Werkstätten wohnen, und dagegen selbst im Besitz des unentbehrliehsten Geräthes sind, An-

leitung zu geben, sich ohne weitere Hülse ein Inkrument zu versertigen, das wenig koltet, die gewöhnlichen Wettergläser an Genauigkeit übertriffe und Cabel noch einige sonstige Vortheile vereint. Dass dem Verfasser dieses gelungen, wird man nicht abstreiten wollen. Schwerlich aber möchten die hier vorgeschriebenen Einrichtungen den Ansorderungen entsprechen, die man gegenwärtig in Betreff der Genauigkeit an In-Arumente dieser Art zu machen gewohnt ist, und in der That von den bestern mechanischen Künstlern bisher schon befriedigt worden find. Die Genauigkeit von Linie, welche der Verfasser sich als Granze gesetzt hat, ist, wenn gleich zu den meisten Zwecken hinreichend, doch gewiss eine sehr mässige und bei einiger Sorgfalt in der Aussührung, mit Nonius und ausgespannten Fäden, schon ohne Loupe, leicht zu erreichen. Ob indess bei den vom Hrn. Verfasser gewählten Vorrichtungen die innere Sicherheit der Messang bis zu jener Gränze reicht, möchte ich sehr bezweiseln. Die Art der Bestimmung des oberen festen Punktes, die Einrichtung der Scale, die bier zugleich aus Holz und Metall besteht, und der Umstand. dass auf dieses Barometer nur der Stand eines anderen, als zichtig angenommenen, übertragen wird, wobei wegen Temperaturverschiedenheiten und anderer Zusälligkeiten leicht Irrthümer entstehen können, sind Dinge, die diesem Instrument keine sehr große Präcisien gestatten, und ihm wenigstens keinen Vorzug vor den schon üblichen gewähren. Doch will ich damit nicht läugnen, dass innerhalb gewisser Gränzen dieses Barometer seine Zwecke wohl erstillen maz; auch ist gewis für nicht forgfältig ausgekochte Barometer die Einrichtung, das Vacuum auf constantem Volumen zu erhalten, ganz zweckmässig; nur müsste dieses Volumen, wenn man wirklich Gase von merklicher Expansiykraft darin vorhanden anzunehmen hat, bei einer forgfältigeren Berücklichtigung noch für die Temperatur eine Correction erleiden. Es wird indess in jedem Fall sicherer seyn, auf das Auskochen der Röhre die nöthige Sorgfalt zu verwenden, und bei der Beobachtung das Instrument keine ungewöhnlich hohe Temperatur erleiden zu lasten.

Was die zu Anfange von dem Verfasser erwähnten Vor-

züge des Heberbarometers vor dem Gefässbarometer betrifft, so find sie bel weitem nicht so entschieden, wie sie hier ausgefprochen wurden. Ein jedes hat seine besonderen Vorzüge, und wenn es auch bei dem erfteren vermöge feiner einfacheren Einrichtung leichter möglich ist, eine scharse Messung der Queckfilberskule zu erhalten, so ist damit noch gar nicht gefagt, dass beim Gefässbarometer nicht auch Genauigkeit zu erreichen wäre. Die Besitzer der Portin'schen Gesässbarometer z. B. würden gewiss schwerlich der Behauptung des Versassers beitreten wollen. Für Höhenmessungen auf Reisen, bei weichen nie eine große Genauigkeit möglich ist, hat das Gefasbarometer die großen Vorzüge, daß es sich viel sicherer vertikal stellt, dass es wegen seines mehr nach unten vertheilten Gewichtes nicht fo vom Winde bewegt wird, wie das Heberbarometer, und dass es in der Regel leichter zu transportiren ist, wie jenes. Eben so ist es für längere Beobachtungen an einem und demieiben Orte darin dem Heberbarometer voraus, dass sein mit der atmosphärischen Lust in Berührung stehendes Niveau geringen oder fast unmerklichen Oscillationen unterworfen ist, womit zugleich die Möglichkeit vermindert wird, dass mit der Zeit Lust in den längern Schenkel trete. Auch haben bei gleicher Weite der Röhren die kleinen Unebenheiten und sonstige zusätlige Beschaffenheiten der inneren Fläche des Glases, beim Heberbarometer weit größeren Einfluss auf den Stand der Quecksilbersaule, als beim Gesalsbarometer. Es ist eine ganz gewöhnliche Erscheinung bei dem erstern, dass man so viele verschiedene Ablesungen bekommt, als man, nach vorhergegangener Erschütterung des Instrumentes, Einstellungen gemacht hat. Die Vorzüge des Heberbarometers, ein vonden Wirkungen der Capillarität befreites Resultat zu geben, gehören nur denen mit sehr weiter (5 bis 6 Linien starker) Glasröhre an. Bei Röhren von gewöhnlichem Durchmesser ist im kurzen Schenkel, vermöge der anhaftenden Lust und Feuchtigkeit, die Queckfilberfläche stets convexer, als in dem langen Schenkel, und zwar in Abhängigkeit von der jedesmaligen hygrometrischen Beschaffenheit der Lust, so dass der Unterschied nicht einmal ganz constant bleibt. Zur vollen Genauigkeit hat man

hier für den kazen Schenkel, eine sezänderliche, von der Chorde und der jedenmaligen Sagitte des Bogens abhängende Correction auzubringen, wozu, man lieb ider von Eckardt und Schleiermacher berechneten Tafeln bedienen kann. Die in der Connaissance de tems pour 1812 gegobene Tafel für die Capillarität stützt sich datauf, dass an dem auf der Sternwarte zu Paris befindlichen Barometer die Wölbungen in beiden Schenkeln gleich waren; eben dasselbe gikt von der Tasel, die Bouvard späterhin hernchnet hat (Annal, de Chim, et Phys. XXII. 331). Dass diese Tasel aber nur für die gemachten Voraussetzungen gilt, und dass man z. B. sehr ieren würde, wenn man an einem Gefäßbarometer, dessen oberes Niveau eine Ebene bildet, noch eine dem Durchmesser entsprechende Correction addirt, ist aus der Capillaritätslehre einleuchtend. Delcross hat in der Biblioth. univers. VIII. 20. dieses allgameimer zur Sprache gebracht, und daselbst die oben erwähnte Tafel; yen doppeltem Eingange mitgetheilt, welche auch, Hr. Hofr. Munke seinem Lehrhuche und dem Artikel: Barometer, in der neuen Bearbeitung des Gehlerschen Wörterbuchs beigefügt hat. Man kaun daselbst das Aussührlichere nachsehen. Uebrigens muss noch bemerkt werden, dass, wenn man nicht die Capillaritäts-Wirkung auf obige Art berücksichtigt und die Queckfilberfäule nicht mit äußerster Sorgialt mißt (z. B. die Scale nicht ebenfalls ihr besonderes Thermometer besitzt), auch kein erheblicher Nachtheil aus der gewöhnlich schwach konischen Form der Glasröhren entspringt, sobald man, nur diese Röhren nicht von zu kleinem Durchmesser nimmt, und beide Niveaux wirklich misst, nicht das eine durch Rechnung bestimmen will. Dass der Hr. Verfasser die Quecksilberstäche von da abmisst, wo sie die Glaswand berührt, und nicht vom höchsten Punkte ihrer Wölbung, kann wohl nicht allgemein empsohlen werden; denn nur die mittleren Theile der Saule find es, die fich ungehindert mit dem Drucke der Atmosphäre in Gleichgewicht stellen können.

Herr Dr. Romershausen hat die hier beschriebene Einrichtung des Barometers noch dahin abgeändert, dass er den Stempel im unteren Theile der Glasröhre durch eine gezahnte

Stange heben und senken, und mitteilt dieser einen Zeiger in Bewegung setzen läßt, der den Stand der Quecksibersaule anf einer getheilten Kreisscheibe anglebt. Die Ebene der Schenkel steht dabet senkrecht gegen die Ebene des Zisserblattes und man hebt mittelst der unteren Schraube den Stempel bei jedesmaliger Beobachtung so weit, bis das Quecksilber im untern Schenkel mit der festen Linie nn im Niveau liegt Der längere Schenkel ist dabei ganz von der Fassung bedeckt; will man ihn aber sichtbar lassen, so kellt man das obere Nivean auf den festen Punkt ein. Die Werthe der Theilungen des Zifferblattes werden durch Vergleich des Standes dieses Barometers mit dem eines guten Heberbaremeters gefunden. Der Verfasser nennt dieses Inkrament ein Zeigerbarometer. Fig. 6 zeigt die wesentlichen Theile desselben, und macht eine aussührliche Beschreibung unnöthig, da überdiels diese Einrichtung mobr auf Belustigung als auf wirklichen Nutzen berechaet ift. Dass die Quecksibermenge in desem Instrumente Rets dieselbe bleiben muß, ist eine Eigenschaft, die dasselbe " . nicht zu seinem Voithvil auszeichnet; auch weiß ich nicht ob man diefes Zeigerbasometer als eine Verbesterung des Hookefchen Radbarometers zu betrachten hat, denn von Genauigbis keit und Zuverlässigkeit in den Angaben, kann strenge gewommen bei beiden nicht die Rede jejn, und als Wetterglas, . (empfiehlt fich das letztere dem Beobachter dadurch, dass es der Mühe des Einstellens überhebt. Ohne im Geringstess den " verdienstlichen Bemühungen des Hrn. Verfassers Eintrag thun zu wollen, kann ich mich doch der Bemerkung nicht enthalten, dass die Barometer, wie sie in neuerer Zeit aus den besseten Werkstätten Deutschlande und Frankreichs hervorgegan-🖅 gen find, den Zwecken der Meteorologie vollkommen Genüge - leisten; und das Heil der Wissenschaft nur davon abhängt, diese Instrumente unbeschadet ihrer Güte minder kostbar zu machen, sie allgemeiner zu verbreiten, und nach einem geordneten Plane anhaltend zu beobachten. P.

VII.

CH - 383, 1103

Notiz über die Repulsion, welche erhitzte Körper in merklichen Abständen auf einander ausüben;

w o n

Hrn. A. FRESNEL *).

the state of the s

Flere Libri hat vorigen Jahres in einem italienischen Journale merkwürdige Beobachtungen über die Fortbewegung bekannt gemacht, welche ein an einem Metalldralit hangender flüssiger Tropsen erleidet, wonn man den Dralit an einem Biide erwarmt. (Sie follen den Annalen zu einer andern Zeit einverleibt werden. P.) Er beobachtete, dass der Tropfen sieh steis, von der VVarmequelle entiernte; felbst wenn er dem Draht eine sehr merkliche Neigung gab. Diese Erfolieinung läße sich durch die Veränderungen erklären, welche die Femperaturerhöltung in der capillaren Wirkung der festen Fläche auf den stiffigen Tropfen herbeiführt und welche an den beiden Butremitaten des ungleich erwärmten Tropfens verschieden find. Man kann auch unnehmen (was auf dassel be hinauskuft), dass die benachbarten Theilchen fich um so mehr von einander abkossen, als die Temperatur erhöhter ist. Mach dieser Hypothese wird jedes den Metalldraht berührende flüssige Theilchen von dem auf Seite der Wärmequelle liegenden kleinen Stück

Annales de Chim. et Phys. XXIX. 57 et 107.

der Fläche mehr abgestoßen, als von dem anliegenden Stück; woraus eine Summe kleiner Actionen entsteht, die alle trachten, den Tropsen von dem erwärmten Ende zu entsernen.

Bei diesen beiden Arten, die Erscheinung zu betrachten, ist es nicht nöthig vorauszusetzen, dass die gegenseitige Wirkung der Molekel sich auf, merkliche Entsernungen ausdehnt. Einige andere Versuche des Hrn. Libri über denselben Gegenstand scheinen indess Abstosungen in Dietanz anzuzeigen, so wie er beobechtet hat. Dessen ungeachtet wage ich nicht zu behaupten, dass sie diese Art von Wirkung darthun, obgleich ich ihr Daseyn auf einem andern Wege erkannt habe; weil die Abstosungen durch Wärme (les repulsions calorisiques) für Abstände von einigen Millimetern schon so schwach sind, dass ich schwerlich glanbe, sie seyen sähig, die Reibung des stätsigen Tropsens gegen die Oberstäche des Drahtes zu überwinden.

Um gewisse Hypothesen zu bewahrheiten, hatte ich schon seit langer Zeit und vergeblich versucht, eine kleine Scheibe Rauschgold, welche an dem Ende eines sehr leichten, an einem Seidenfaden horizontal aufgehängten, Stäbchens besessigt war, im Vacuo, durch die im Brennpunkt einer Loupe vereinigten Sonnenstrahlen zu bewegen. Ich hatte mir seitdem vorgenommen, zu versuchen, ob diese bewegliche Scheibe nicht durch einen nebeneihr angebrachten erhitzten Körper abgestoßen werde; allein ich würde ohne Zweisel noch lange gesäumt haben, diesen Entwurf zur Ausführung zu bringen, wenn nicht Herr Libri mir seine interessanten Beobachtungen mitge-

Theilt hatte. Diele, indem he mir den Erfolg wehrscheinlich machten, find es, welche mich veranlassten, diesen Versich früher anzustellen.

Um ihn mit Bequemlichkeit anzustellen, besestigte ich an den beiden Enden eines sehr zarten magnetisirten Eisendrahtes, der an einem Seidensaden hing; eine Scheibe von Rauschgold und eine andere Scheibe, die aus einem Glimmerblättchen ausgeschmitten war, um so, mit demselben Apparat einen undurchsichtigen. und einen durchsichtigen Körper prüfen zu können. Der feste Körper, welcher die Drehwage abstossen sollte, war eine Scheibe von Rauschgold. Die Glasglocke, welche den Apparat bedeckte, machte ich mit Borgfalt luftleer; die Elasticität des zurückbleibenden Gases betrug, nach Anzeige des Quecksilbers in der Eprouvette, kaum ein oder zwei Millimeter. Hierauf. trug ich die Glocke in das Sonnenlicht und drehte lie so, dass der magnetische Eisendraht wenig aus der Richtung des magnetischen Meridians abgelenkt war, hinreichend indels, damit eine von den an seinen Enden befestigten beweglichen Scheiben einen leichten Druck gegen die feste Scheibe ausübte und mit diefar in Berührung blieb. Als der Apparat so angeordnet war, liess ich die durch eine Loupe vereinigten Sonmenstrahlen bald auf die feste, bald auf die bewegliche Scheibe fallen, und sogleich entsernte diese sich plotzlich von der ersteren. Ich erhielt sie in Entsernung, und einige Mal selbst auf einen Abstand von einem Centimeter, indem ich fortfuhr eine der Schei-Wenn ich die Loupe zurückzog, ben su erhitzen. kam die Drehwage nicht augenblicklich mit dem fe-Annal, d, Physki B, 80, 81, 5, J, 1825, St, 7,

stellung noch langsamer geschehen wäre.

Bs hat mir geschienen als wäre die durchsichtige Scheibe etwas weniger abgestößen worden, als die Scheibe von Hauschgold. Ich habe auch bemerkt, dass die vortheilhasteste Art, die Körper zu erhitzen, um sie im Maximo der Entsernung zu erhalten, war: den Brennpunkt der Loupe auf eine der betrachteten Flächen zu bringen. Ich nehme nicht an, dass diese Wirkung von der Reslexion herrühre, sondern nur davon, dass man auf diese Art die Fläche, welche die Repulsivkrast ausüben muse, ein wenig stärker erhitzt.

Um mich zu verlichern, dass diese Erscheinungen nicht von der wenigen, unter der Glocke zurückgebliebenen Lust- oder Dampsmenge veranlasst worden seyen, lies ich die Lust allmählig wieder eintreten. Da ich den Versuch wiederholte, als die Lust 15 oder 20 mal dichter war, wie zu Ansang, fand ich, dass die Stärke der Repulsion nicht merklich vergrößert ward, wie es der Fall hätte seyn müssen, wenn sie durch Bewegung der erhitzten Lust verursacht worden wäre. Es gab selbst in Bezug auf die seste Scheibe für die bewegliche Scheibe Lagen, bei welchen man keine so großen Ausweichungen erzeugen konnte, wie im Vacuo.

Ich habe versucht, ob die Zwischensetzung eines undurchsichtigen Schirmes, bestehend aus zweidurch einen kleinen Abstand getrennten Blättchen von Rauschgold, die abstosende VVirkung der sesten Scheibe auf die bewegliche, wenn man eine von beiden erhitzt, ausgehoben würde; es schien mir, als verhindere der Schirm die Abstosung. Hebt er aber diese VVirkung völlig auf? Diese ist schwer durcht dieses Mittel zu entscheiden, weil die Zwischensetzung des Schirmes nöthigt, einen ziemlich beträchtlichen Abstand zwischen der sesten und der beweglichen Scheibe zu lassen, damit die VVärme der einem oder andern nicht zu geschwind sich dem Schirme mittheilt.

Vermöge der richtenden Kraft, welche den Stahldraht in den magnetischen Meridian zurückzuführen strebt, kann der so eben beschriebene Apparat gebraucht werden, um die Warme - Abstolsung (Repulsion calorifique) beider Körper in verschiedenen Entfernungen zu messen. Man könnte noch mit dem namfichen Apparat mehrere andere interessante Versuche anstellen. Ich hätte gewünscht, dass diese Notiz von ihnen die Resultate darbote, damit sie würdiger ware, der Akademie mitgetheilt zu werden; allein diese Versuche erfordern Zeit und sind beschwerlich; weil man jedesmal, wenn der Apparat verändert worden ist, das Vacaum wieder herstellen muss. Ich hoffe, dass Physiker, die mehr Geschick oder größere Musse haben, es nicht verschmähen, zu diesen Unterluchungen beizutragen, welche neue und merkwürdige Resultate versprechen, so wie vielleicht in

die Theorie der Ausdehnung der Körper durch die VVarme einiges Licht bringen werden.

Zusatz 1. Um diese Notiz zu vervollständigen, muse ich derselben meine Antwort auf den Einwurf eines berühmten Mathematikers hinzusügen, welcher mich fragte, ob ich gewiss sey, dass die Repulsionserscheinungen, mit denen ich die Akademie unterhalten habe, nicht von einer durch die VVarme entwickelten Elektricität erzeugt worden seyen.

In meinem Apparat stand der Metalistab, welcher die selte Scheibe trug, mittelst des Kupserrohres, das durch die Glasplatte hindurchging, auf der die Glokke ruhte, mit dem Boden in Verbindung; dergestalt, dase, wenn man die bewegliche Scheibe elektrisit hätte, indem man auf sie den Brennpunkt der Sonnenstrahlen fallen liese, sie stets von der sesten Scheibe angezogen statt abgestolsen seyn würde.

Man könnte auch nicht mit größerer VVahrscheinlichkeit annehmen, dass diese Erscheinungen
von einer magnetischen Einwirkung herrührten; denn,
wenn man die seste Scheibe magnetisit hätte, indem man
auf sie den Brennpunkt leitete, so würde sie zwar das
eine Ende des Stahldrahtes abgestossen, aber auch das
andere angezogen haben; während sie beide gleichmäßeig
abstieß. Im Allgemeinen schließt eine, unter verschiedenen und selbst entgegengesetzten Umständen constante, Repulsion die Annahme einer elektrischen
oder magnetischen VVirkung aus.

Als ich den vorhin erwähnten Versuch mit dickeren Scheiben wiederholte, schien mir die Repulsivkyaft nicht merklich vermehrt zu seyn. Wenn mandiese Beobachtung als genau, und die Temperaturen in beiden Fällemals gleich annimmt, so könnte mandaraus schließen, dass die Kraft, welche die Magnetnadel ablenkt, bloß von der Größe der Oberstächen abhängt, und nicht von allen in der Masse der erhitzten Scheibe begriffenen Theilchen aussließt. Durch Versuche mit Körpern von verschiedener Natur und namentlich mit durchsichtigen Körpern, deren Dicke man variiren läst, wird es möglich seyn, zu bestimmen, bis zu welchem Grad sie die repulsiven, von der Temperaturerhöhung herrührenden, Wirkungen aufheben.

Wenn die bewegliche Scheibe ein wenig dick ist, und man ihre äußere Obersläche erhitzt, so geschieht es oft, das sie lange Zeit mit der sesten Scheibe in Berührung bleibt, und gegentheils sich von dieser entsernt, wenn man die Loupe entsernt. Dies rührt wahrscheinlich her von einem großen Unterschiede zwischen der Temperatur der beiden Flächen der beweglichen Scheibe, woraus erfolgen könnte, dass die jenige Fläche, welche die Sonnenstrahlen empfing, eben so stark von den VVänden der Glocke abgestoßen würde, als die andere Fläche es von der sesten Scheibe wird. Uebrigens stelle ich diese Erklärung nur mit Mistrauen auf, da ich nicht Zeit gehabt habe, sie durch neue Versuche zu bewahrheiten.

Zusatz 2. Neue Versuche haben mich belehrt, dass man für die besonderen Erscheinungen, welche dicke Platten zeigen, die eben gegebene Erklärung die von den Sonnenstrahlen getroffene Seite der Scheibe eine merkliche Repulsion von der benachbarten VV and der Glocke erlitte, so würde man auch die Magnetnadel ablenken können, wenn man den Brennpunkt der Loupe auf die andere von der festen Scheibe entsernte bewegliche Scheibe brächte. Dieses sindet aber nicht Statt.

Mit kupfernen Centimenstücken (pièces de cuivre d'un centime), die an den Enden des Stahldrahtes aufgehängt waren, erhielt ich sehr merkliche
VVirkungen von Attraction. Als ich die Sonnenstrahlen
auf die Obersläche der beweglichen Scheibe brachte,
welche auf Seite der festen Scheibe lag, näherte sie
sich der letzteren und legte sich an dieselbe, gleich
als wenn sie von dieser angezogen würde. Diese Anziehung war ohne Zweisel nur durch eine Entwicklung von Elektricität veranlasst; denn die auf der andern beweglichen Scheibe vereinigten Sonnenstrahlen
erzeugten keine merklichen VVirkungen, obgleich der
Stahldraht eine mefallische Verbindung zwischen den
heiden aufgehängten Scheiben darbot.

Ich habe verschiedene Wirkungen dieser Art unter mehreren andern Umständen beobachtet; aber ich habe diese sonderbaren Erscheinungen noch zu wenig erforscht, um eine genaue und allgemeine Beschreibung von ihnen geben zu können. Ich kann nur sagen, das die bis jetzt gemachten Versuche mich in der Meinung bestärken, das die von der Wirme erzeugten Repulsionen, und selbst die AtSpannung herrühren; und wenn sie von einem Zustand einer momentanen Emanation der erhitzten Scheiben abhängen, so hat es mir wenigstens geschienen, dass die Vertheilung des Magnetismus hier besonderen Gesetzen folgte.

VIII.

Leuchtender Schneefall am Lochawe:

Gegen das Ende des Märzmonates im Jahr 1813 ereignete sich am Lochawe in Argyleshire ein Schneefall, der, von denen, die ihn erlebten, die Aberglaubigen in Unruhe und die Neugierigen in Verwunderung versetzte. Einige Gentlemen, welche am Morgen über den See fuhren, hatten gute Gelegenheit, das Phänomen zu beobachten. Während des Tages war es ruhiges schönes Wetter; als sie aber vom Ben Cruachan zu Hause kehrten, wurde der Himmel dunkel, weshalb sie dann schneller dem Ufer zu ruderten, um dem drohenden Sturm zu entgehen. In wenig Minuten wurden sie jedoch von einem Schneeschauer eingeholt und unmittelbar darauf zeigte der See, welcher spiegelglatt war (was of glassy smoothness), ihr Boot, ihre Kleider und die ganze Umgebung eine leuchtende Obersläche, was eine ungeheure Feuerihres Körpers hatten in dieser Hinsicht nichts Besonderes; sie alle schienen dem Auge zu brennen, obgleich man keine VVärme fühlte. Als sie ihre Hände auf schmelzenden Schnee legten, hastete die leuchtende Materie diesen eben so gut an, als die Feuchtigkeit, und diese Eigenschaft verlor der Schnee selbst nach 12 oder 15 Minuten nicht. Am Abend wurde es wieder mild und ruhig, doch bedeckte sich der Himmel und es war sehr dunkel. Die Bewohner jener Gegend hatten vorher nie eine ähnliche Erscheinung erlebt und viele von ihnen sahen darin einen Vorboten von großem Unglück, das ihr Bergland treffen werde. (Ed. Ph. J. XIL 405.)

IX.

Ueber das Vorhandenseyn des Jod's im Mines

YOR

Hrn. Vauquelin A

Das Jod hat man bisher nur in einigen Pflanzen und Mollusken des Meeres angetroffen; jedoch hat Hr. Cantu, Professor der Chemie un Turin, neuerdings einige Spuren davon im Mineralwasser von Asti gefunden. Keiner, soviel ich weise, hat indes Gelegenheit gehabt es in Mineralien zu finden.

Hr. Joseph Tabary, der mir vor einigen VVochen silberhaltige Mineralien zugeschickt hat, welche
er von den Eingebornen im mittäglichen Amerika gekauft, und er selbst in der Gegend von Mexico, in ei-

^{*)} Annal, de Chim, et Phys. XXIX. 99.

Jalz von Hall in Tyrol gefunden (Buchners Repertor. XIV. 276. Schweigg. Journ. XXXVII. 445), und dass es auch in der Quelle von Sales in Piemont, in den Salzsoolen von Halle und Salze vorkommt, haben Angelini (Gilb. Ann. LXXIII. 334). Hr. Dr. Meifener und Hr. Apoth. Krüger nachgewießen. Dass sich auch eine Spur desselben in dem Wasser des Fordinandsquelle des Marienbades besindet, haben die Leser oben S. 269 aus der Analyse des Hrn. Berzelius erseben.

inem Umkreis von 25 Lieues gelammelt hatte, um darin die Menge des Silhers und die des Goldes zu bestimmen, wenn das letztere sich darin bestinde — gab
mir die glückliche Gelegenheit, die Entdeckung zu
machen, mit der ich heute die Ehre habe die Akademie zu unterhalten.

Das eine dieser Mineralien, genannt; argent vierge de serpentine (gediegen Silber aus Serpentin), dessen physikalische Eigenschaften sind: 1) eine weissliche Farbe auf der durch Reiben polirten Fläche, die Körner von metallischem Silber zeigte; 2) ein blättriger Bruch von gelblich grüner Farbe, mit einigen schwarzen Theilen und Theilen von metallischem Silber – ist dasjenige, in welchem ich Jed gefunden babe.

Zwanzig Grammen dieses Brues, mit, Salpetershure behandelt, wurden unter Aufbrausen und Entwicklung von salpetrigsaurem Gase bis zu Ende angegriffen. Nachdem man die Flüssigkeit hinlängliche Zeit gekocht und darauf mit Waller verdünnt hatte, zeigte sie zwei Substanzen: eine, sehr schwere, die fich schnell zu Boden setzte, und eine andere, leichte, die lange in der Flüssigkeit schwebend blieb! wurden durch Abgielsen von einander gesondert, gewaschen und getrocknet. Die erste, welche 6,42 Grm. wog, schmolz mit Leichtigkeit vor dem Löthrohr, indem sie eine purpurfarbene Flamme ausstiele und nach Verlauf einer gewillen Zeit erschien eine Silberkugel in der Mitte einer geschmolzenen Materie, die Ach nach Art des Chlorbleies auf der Kohle ausbreite-Die Ränder der Kohle waren mit einem gelben Pulver überzogen. Die andere Materie, welche braun

war, wog 2,70 Grm. Sie entzündete fich durch Erhitzung, indem sie einen Geruch von schwesliger Saure aushanchte, und ließ als Rückstand Schweselblei, gemischt mit ein wenig Eisen, das 1,58 Grm. wog.

Die erste, 6,42 Grm. wiegende Substanz, durch Hülfe der VVarme mit Salzsaure behandelt, theilte dieser eine rothbraune Farbe mit und erzeugte ein leichtes Aufbrausen mit einem Geruch nach Chlor. In dem Maase, als die Temperatur stieg, wurde diess Aufbrausen lebhaster, und bald entwickelte sich eine schön violette Farbe; man nahm sogleich das Gesäs vom Feuer, um die violette Materie nicht zu verlieren. Es blieb am Boden der Saure eine gelbe Materie, die graue Theilchen enthielt, welche sich in dem warmen VVasser aussösten, womit diese Substanz gewaschen wurde.

Dieses Wasser hatte eine rothbraune Farbe und die Eigenschaft erlangt, die Auslösung des Stärkemehle schön blau zu färben. Nachdem zu mehreren Malen Wasser über die Materie gegossen war, wurde sie mit Alkohol gekocht, der seinerseite sich viel intensiver färbte, und gleichfalle die Fähigkeit erlangte, mit Stärkemehl eine blaue Verbindung zu geben.

Indem ich vermuthete, ohne indess daran zn glauben, da mir die Sache zu ungewöhnlich schien, dass dieser violette Dampf von Jod erzeugt worden sey, unterwarf ich die zuvor erwähnte salzsaure Auslösung der Destillation, nachdem ich dieselbe zuvor mit VVasser verdünnt hatte. Ich sah mit Vergnügen meine Vermuthung sich verwirklichen, denn in der That erhoben sich bald violette Dämpse und krystallisirten an den Wänden der Verlängerung und des an der Retorte vorgelegten Ballons in der Nadelform und der Farbe, welche dem Jod eigen find; die Säure entfärbte sich indels nicht gänzlich.

Obgleich die gelbe Substanz einige Augenblicke mit Salzsaure gekocht wurde, so war sie dennoch nicht ganz zersetzt; denn als ich 2,38 Grm. mit 2 Grm. Kalischmolz und die Masse mit VVasser wusch, erhielt ich eine alkalische Lauge, die mit Schweselsaure gesättigt und mit Stärkemehl - Lösung gemischt, auf Zusatz von einigen Tropsen Chlorlösung, ein schönnes Blau gab. Dasjenige, was sich nicht in VVasser löste, war ein Pulver von metallischem Silber und wog 1,63 Grm.

Nachdem ich durch die vorhergehenden Versuche von der Gegenwart des Jods in dem Silbererze überzengt war, suchte ich dasselbe auf einem mehr directen VVege zu erhalten, der erlaubte, die Menge desselben zu bestimmen und die Art der Verbindung, in welcher diese Materie sich besindet, zu erkennen.

Dem zufolge erhitzte ich 5 Grm. des gepülverten Minerales mit 2 Grm. Aetzkali und ein wenig Wasser, um die Mengung zu erleichtern. Als die Substanz in einiger Zeit roth geworden war, rührte ich sie im Wasser ein, und nachdem dieses abgegossen war, wusch ich den Rückstand, bis er nicht mehr alkalisch war. Dieser Rückstand war von einem schmuzigen Gelb und wog 4,46 Grm. Ich werde sogleich auf ihn zurückkommen.

Ein Theil der alkalischen Lauge mit Salpetersaure gesättigt, nahm eine gelbe Farbe an, und hatte die Eigenschaft, das Stärkemeld zu bläuen, wenn man einige Tropsen Elilorlösung zusetzte; auch wurde fie schwarzbraum durch salpetrige Saure, und roth durch salpetersaures Quecksiber niedergeschlagen.

Die 4,46 Grm. der nach Einwirkung des Kalis übrig gebliebenen Substanz würden hierauf mit verdünnter Salpetersture behandelt und von dieser mit Aufbrausen gelöst; aber es blieb eine gelbliebe Substanz, die der Farbe nach dem Chlorsilber glich. Gelevalchen und getrooknet weg diese Materie Be Contigramme; sie wurde durch VV trans orangegelb und kehrte durch Eiwarmung zum grünlichen Gelb zur rück.

Ich habe mich versichert, dass diese Substanz Jedsiber wer; diese beweist, dass das Alkali nicht die völklige Zersetzung dieser Substanz bewirkt hatte, obgleich es in Ueberschuss verhanden war. Die Menge
des von der Salpetersune gelösten Silbers betrag
41,5 Centigramme.

Das Kali hatte also von 5 Grm. des Erzes 50 Centigramm fortgenommen, welche nichts anderes seyn konnten als Jod, und da ich überdies 80 Centigrm. Jodsilber bekommen hatte, in welchen, den neueren Chemikern zufolge, 42,5 Jod sind, so folgt, dass diese 5 Grm. Erz 92,50 Jod enthalten, was, mit 5 dividirt, 18,50 auf 100 des Erzes macht.

Es bleibt uns also kein Zweisel über die Gegenwart des Jods in dem besagten Silbererze. Dessen ungeachtet wollte ich wissen, ob man krystallisirtes hydriodsaures Kali davon erhalten konnte. Zu dem Ende sättigte ich, mit Schweselsaure, den Ueberschuss des Kalis, der in der zuvor erwähnten Lauge enthalten war, und nachdem diese zur Trockne verdampst war, behandelte ich den Rückstand mit Alkehol von 30°, um das schwefelsaure Kali abzusondern. Ich verjagte hierauf den Alkohol, und die Mutterlauge, einer freiwilligen Verdunstung überlassen, lieferte Krystalle in 4 seitigen Prismen, die alle Eigenschaften des gewöhnlichen hydriodsauren Kalis besassen,

Elèmente der Mineralien betrachten können, und dieß wird ein Beweggrund für die Chemiker seyn, die Nachstachung dieses Stoffes nicht zu versammen, wenn sie metallische, und besondere silberhaltige, Mineralien untersuchen; denn gleichwie das Chlor, übt das Jod eine große Einwirkung auf das Silber aus. (Hr. Vängnelin stellt am Schlusse dieses einige Betrachtungen über die Frage an, mit welchen Stoffen das Jod hier verbunden anzunehmen sey. Die Beantwortung kantt über nur von einer Arengeren Analyse erfolgen, und mag daher hier ausgeschlossen bleiben. P.)

and the state of the state of the

This is a second of the

6 1 1 250 .

PR. WINCKLER,

٠.	-				=	6								
		igil	1	Bare	ni k		1	ī	I The	TTO A IN a la	000000	Wasser-	I Takanti da	
	OCT I							Thermometrograph		Stand		Uebersicht d. Wilternog		
	١,	ent	۱.	+10	° R	Į,	Who	Welter		Min.	Mes.	der	24.1.50100	<u> </u>
	_	_	ŀ			06		k	Ties		Tago	Saale	k	<u>₩</u>
	T	1	t.	paris	er	i.	l I		r	vorher		52.10	Tage	24
	_	7	Яì	535,	4.3	_	-	122	_					<u> </u>
Ы		•		5±.	4	121	N. 5	sch Mgrth	l ri	3.04	10.9	4 6	Mellor	l z i
21	ı	₹	4	53.	T	30	N. 1	TOTAL	F • I	7- 0	15. 6	4 8-5	Tebén	24
		Þ	6	36.	181	19	N. a	Antiar	5	7: 5	14. 7	4 8-5	Term	32
		t:	ıol	34.	94	471		acm Wysely	1 🕶	: Yer O	15. 8	4 6	trüb	5
H		٠.			•	1	NW.4	Accide) <u> </u>	· 왕 명	2 dy 9.	• g	Hähereb	
		ľ	회	53.	6	١.١	22w- 1	1	6	8- 5	રૂજ્ય દ	4 6	Regen	[
H		1	M	\$5.		. 11	83W-L		[?	6. 5	11. 3	4 6	Gewitter	5
Ш	41			54.	, 3	11	7 <i>}</i> 4.4.4		1 8 1	9. 1	37· 8	4 6	windig Märmiteb	10
ш		ŧ.	8	54.	4		Gare.s		. 9	30- 0	16- 9		or all midely	5
	-	Ę.	100	-5.5.	6		BS#-5		Io.	10-5	37- 4			
랄						ļ ~ ļ		-4177	,34	8. 1	- 4'			1
		6	1	34.	5		n. in 400.0	schön	15	9- 7 10- 0			2	ļ 1
	_	•	15	36.	94	I	11 W 12		10			4 7	This last	<u> </u>
		1	4	36.	-10	6	mm.o		15	9: 7 10: 7	11.9	9 7	No hie	<u> </u>
		r	5	\$5.	8			trüb.	16	33. 8	45- 1	4 7	beiter	23
Et	•	£	岣	35.	7			veres	12	10. 8	25 €	4 6	echön.	, B
			ŀ		÷		ļ	Į.	11	13. 5	96.0	4 6	ACLES.	5
B۱	•	£	뢕	, 55.	61	6	W\$W+ 3	seh Mgrth	14	15. 0		4 &	trüb	1 7 1
B١		•	법	\$5. \$5.				achta.	20	18. 5	48. 3	.4 .5	Regen	121
ы	ş	¥.	涓	55.	8			eghiizi	91	9.5	27. 5		Hitm Links	1:10
ŧ۱			J	. \$\$.		3,	NW	hir Abrth.	20	10 p		5 11.5	windig	
	• •	4	~	**-		Ü	N. 5	nepoti	45	9-1	15- 9	, 6 o .	stürmisch) . j
	-	r	•	Š6.			i	i	94	1 7. 7	170 B			1 1
	-	t		35.	0	י ו		sch Mgrth	4.5	7. 0	19- 1	6 0	1	
11	5	Ł	а	35.	9			achüu.	4.6	9.0				1 1
91			ā	\$5.	-	г –		yeldin.	197	Ş- 1	18-5		·	II
		ŧ	1	84.	6		N. 2	hir Abrib	48	g. 5			Marrick	111
						9	Let AA *1	e-pap	2.9	10. +	19. 7		Megrib Abrth	14
Ш		4	á	54.	- 64	1	ww.	ach Mgrth	\$ 0	F. 4-5		\$ 12.5	LAGINE.	1.24
н	r .	T	12	34+	- \$			tchon	3,L	+10. 1			ł	
П	6	\$		84.	3.			echôn	Sma	+ay# 6	-589 -0	155' o."	1	
			6	34.	- 60	(:	-	sch Abrth	Mul	- g.66	+ 19-00	4, 4.5	5	
		1	юĮ	25.				echia.	f			·	ľ	
H		_	J	_4		-	t		1	Min	Max	1		
	-	1	. \$	35.	7	. 6	N- 1	htr Mgrth	1	4. A.42	+15°1	1	ł.	
H	_	,	19	55.	5		WOSF- 2	achiin	4	/ ₊				
	7	1	3	55.	D :	. ,	8W. :	sebőñ .			Verand.		į.	
j		Ŧ.	3	35. 54.		. 4	die :	i btr Abeil		45	j. *3		1	
		•	T	-	-	. ļ	12-	theitr	t ,	L		3 -		
H		r	d	\$3.	_ :	. 1	Hygr	Wind		Baro	m. I	Theym.	Hygre	
	•		Į.	\$5.	7	7			GittL)			-3,5.04g D.F		
	ď	₹		53.	6			75 naw 77	fire	adal. 401	, land (1)	- Mo 478 - 144	* [** Y**]	-~"
١i		1	6	55.		(966L		fex.	337. 994	6 nno -	-14 5 N	98- 35	N ľ
		۲.		\$5,	1				Mis.		5 8W ~	7. 7 N	37. 41	
ş١		-	1						rand	5."61		16.08	60 91	一!
Ŀ			^			٦,	10307	oylene 1	1 and	J. 01	기 !	101-10	140. 84	t

Lette. Am 18. auf heit. Grde Cirrus, Nchmittgs SW-Horiz. bel., darauf ate Cum., von Abds ab heiter. Am 19. heitr. Am 20. früh und Später, Tags hohe Cum. unten und oben Cirr. Str. über heit. Grund. Am 21. wolk. Bed. bisweil. offne Stellen, Vormittgs löst diese sich in Cirr. Str. Mittgs über heit. Grund ziehen, rings siehen Nchmittags Cum.; gegen zeiten sich die Cirr. Str. mehr und mehr, die Cum. verschwinden und

peten ned die Cirr. Str. ment und ment, die Cum. verienwinden und pets herischt wolk. Decke, die den ganzen 22. sortbesteht. Am 22. um 5 scharfe Regsch. Am 21. stand der Mond in seiner Eidnähe und am

27' Abds tritt das erste Mondsviertel ein.

20. Am 23. Morg. rings hohe Cum. und oben große Cirr. Str. Maffen, , 1g wolk. Decke, die fich Abds erst bricht und später in N offen ist. Um sich. und Abds einz. Tropfen. Am 24. früh wie gestern, Tags bed., wähin. onten lagern, Cirr. Str. oben meist; Spt-Abds wolk. Decke. Am 25. Hälfte hoch bed., oben verwasch. Cirr. Str., N frei, nater kl. Cum.; Tags ürmte Cum. unten, oben Cirr. Str. auf heit. Grunde, Ahde nur in W. Zenith geöffnet, sonst wolkig bed. Am 26. Cirr. Str. auf heit. Grunde Cum., Nehmittgs wolk. bed., Abds S offen und später heiter. Am 27. n heitr, S-Horiz. bel., N kl. Cum ; Mitigs wechseln oben Cirr. Str. Massen. re Stellen, unten stehen Cum., nach Mittg modif. sich letztere in erstere en geg. Abd in wolk. Decke zusammen; Spt-Abds löst diese sich auf und it. Stellen zeigen fich. Am 28. Tags oben sehr zerstreut auf beit. Grunde ., nur N war früh bed.; Abds heitr; Spt-Abds wie Tags, Statt N aber, 1. Am 29. Togs wenig 'und in kl. Gruppen vereinte, doch unter fich ge-Cirr. Str. auf sehr heit, Grde und früh rings kl. Cum., Abds, heitr, Spte vorher, ums Zenith aber Cirr. Cum. 10 U. 50' Abds der Vollmond, . Am 30. Morg. Horiz. bel., drüber einz. kl. Cirr. Str., sonft beitr, Tags , bel.; Abds bildet fich Cirrus, dieser wird später unten dicht, modif. fich Str., die nach oben verwaschen find. Am 31. Tage über in S n. SW r. Str., die Nehmittes nach oben verbreitet find und etws hackigen Cirrus fich haben; früh und von Ahds ab, heiter.

L' des Monats: heiss und trocken, massige Winde, die anhaltend aus zen. Geringe barometrische Variation, sein Stand meist hoch. Tempe-Laussallenden Wechsel.

en, bei den gastrisch-biliösen Krankheiten, sprach sich in diesem Monate der seine Rechte behanptet, und in vielen Fällen den Aderlass ersetzt. Tier wurde nach hin und wieder Scharlach, Windpocken, Keichkussen, d. gl.

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1825, ACHTES STÜCK.

Ĩ.

Ueber die Bestimmung der mittleren Wärme der Luft;

TOD

Gustav Gabriel Hällström).

Mannigfaltig find die Umstände, welche in Betracht kommen, wenn man in Hinsicht auf natürliche Vorzüge entsernte Orte mit einander vergleichen will. Unter diesen sind die Verschiedenheiten im Klima von se ausgezeichnetem Einsluse, dass man auf sie vor Allem die Ausmerksamkeit am häusigsten und mit Recht zu lenken pflegt. Und obgleich auch dabei mehrere verschiedene Verhältnisse, als von VVichtigkeit und deshalb Berücksichtigung verdienend angesehen werden können, so hat man doch vor ihnen allen die Unterschiede in der Lustwärme verschiedener Orte ins Auge gesalst. Aber auch diese können auf verschiedene VVeise betrachtet werden, je nachdem sie als mehr eder weniger bestimmte Be-

⁴⁾ Am den Kongl. Vetensk. Acad. Handl. Ar. 1824. p. 217.
Annal. d. Physik. B. 86. St. 4. J. 1825. St. 8.

zeichnungen der klimetischen Verhältnisse ansieht. So hat man zu Beurtheilung derselben entweder den Vergleich zwischen den Extremen der Kälte und Wärme verschiedener Orte gewählt, in Voraussetzung, dass die Natur sich gleichsam am deutlichsten in ihren vorzüglichsten Kraftäusserungen aussprechen werde, oder auch: man hat die ganze Masse der Warme, zur leichtern Anschauung in der Mittelzahl ausgedrückt, in Betracht gezogen und zu dem gesuchten Resultat mehrere auch sonst weniger merkliche Verhältnisse mitwirken lassen, in der Ueberzeugung, dass man das wahre Ganze treffen werde, wenn man es aus allen seinen Bestandtheilen zusammensetze. Gleichwie man aber nicht zu dem Schlusse berechtigt ist, dass ein unbekanntes Land hoch sey, weil man in Entfernung davon ein oder mehrere Bergspitzen sich erheben sieht, oder umgekehrt, dass es niedrig sey, weil einige Stellen sich wie ein tiefes Thal zu senken scheinen; eben so bleibt auch die Beurtheilung der Warme, ihrem ganzen Umfange nach, wenn man fich biols auf die Beobachtungen der Extreme beschränkt, unzuverlässig, um so mehr, als in Uebereinstimmung mit dem, was Cotte und v. Humboldt bemerkt haben, die höcliste Wärme an verschiedenen, hinsichtlich des Klimas sehr ungleichen Orten überall nalie dieselbe ist. Ohne Zweisel wird deshalb, obgleich auch die Kenntniss der Extreme von Interesse ist, der Vergleich zwischen dem Klima der Orte doch natürlicher und richtiger durch Aufluchung der daselbst Statt findenden mittleren Wärme gefunden.

Um zur Kenninis der mittleren Wärme zu gelangen, sind, wie bekannt, schon lange an sehr vie-

len Pimkten der bewohnten Erdoberflächte fleiseig Thermometerbeobachtungen angestellt worden; man addirte alle gemachten Beobachtungen zusammen, um: in der Mittelzahl derselben die gesuchte mittlere VV arme zu finden. Nichtsdestoweniger ist man bis jetzt ungewils, ob es einen Ort gebe, für den mit befriedigender Sicherheit die mittlere Warme bekannt sey; die Ursachen hiezu müssen theils in der Beschaffenheit_ der Beobachtungen selbst, theils in der Wahl der Zeit zu deren Anstellung, theils auch in der Art gesneht werden, nach welcher man sich derselben bedient. Durch Vernachlässigung. der Umstände, welche in dier ser Frage wesentlich find, hat man nicht selten die Wärmeangaben so unvollständig zusammengetragen, dass man zu einer wissenschaftlichen Behandlung des Gegenstandes auch mit aller Aufmerksamkeit kein befriedigendes Resultat mit Sicherheit aus ihnen ableiten kann.

Da es die Aufgabe ist, für einen ganzen Tag und hernach für einen ganzen Monat und für ein ganzes Jahr die mittlere VVärme aufzusinden, so scheint es natürlich zu seyn, dass diess am besten gelingen werde, wenn man sich Beobachtungen für alle Stunden des Tages und für alle Tage im Jahre verschafte. Da dieses aber nicht gut möglich ist, so muss es hauptsächlich darauf ankommen, welche Tageszeit man für die Beobachtungen zu wählen, und wie man sich der Beobachtungen zur Bestimmung der mittleren VVärme zu bedienen habe. Als die wissenschaftlichen Behörden in Schweden und Finnland durch eine Königliche Verordnung vom 19. Mai 1785 eingeladen wurden, meteorologische Beobachtungen änzustellers

und sie jährlich der K. Akademie d. Wissenschaften in Stockholm einzusenden, war zugleich in dem von der K. Akademie herausgegebenen und von dem Könige genehmigten Formulare vorgeschrieben, dass die Thermometerbeobachtungen um 6 Uhr Morgens, 2 Uhr Nachmittage und 10 Uhr Abends gemacht werden müsten. Diese Vorschrift, wenn sie, wie gewöhnlich, gebraucht wird, um aus jenen drei Warmeangaben das arithmetische Mittel als mittlere Wärme zu suchen, ware in der Natur der Sache begründet, wenn man gewiss seyn könnte, dass der Ueberschuss der Mittagswärme über die mittlere Wärme beständig oben so gross sey, als das, was zu dieser an der Summe der Warme der beiden andern Beobachtungsseiten fehlt. Man hat aber Ursache hieran zu zweifeln, um so mehr, als die Zeit der niedrigsten Temperatur, nach der Jahreszeit oder nach der Zeit des Sonnenaufganges verschieden ist, wogegen die höchste Warme, das ganze Jahr hindurch, täglich nahe. um a Uhr Nachmittags eintrifft. Man darf daher nicht unbedenklich die alte Regel zur Berechnung der mittleren Warme befolgen, und es verdient aufs Neue untersucht zu werden, ob entweder sie oder eine andere am nächsten zur VVahrheit führt.

Um das Gesetz dieser Erscheinungen im Allgemeinen kennen zu lernen, würde man am sichersten versahren, wenn man das Verhalten derselben in allen Veränderungen beobachtete; so oft sich dieses aber nicht bewerkstelligen läset, ist es nothwendig, nur diejenigen Beobachtungen zu wählen, welche des Phänomen bestimmen und charakteristen. Finden sich unter ihnen solche, welche innerhalb bestimmter Perio-

den ein Maximum und Minimum zeigen, so kommt es hauptlächlich darauf an, besonders diese Extreme kennen zu lernen, und sie in Verbindung mit andern bei einem gewissen Mittelstand zu betrachten; je mehr dieser so gewählten Beobachtungspunkte da find, desto sicherer wird die Endbestimmung. Was die Warmebeobachtungen im Speciallen betrifft, so ist ea sur Konntnils der täglichen Veränderungen der Wärme suvorderk eben so nothwendig, den niedrigsten Stand derselben, welcher gewöhnlich bei Sonnenaufgang eintrifft, aufzuluchen, wie den höchsten Grad, der um 2 Uhr Nachmittage Statt findet. Wenn man bloss die Werthe dieses Maximums und Minimums, mit rechtwinklichen Coordinaten, geometrisch konstruiren wollte, so date auf der Abseissenlinie ABC (Fig. 1), welche die Beobachtungszeiten milet, für die Zeiten bei A und C, die 24 Stunden von einender liegen. rechtwinkliche Limien AD und CF aufgetragen werden, proportional mit den daselbst Statt findenden niedrigsten Warmen, gleichwie in B für die daselbst eintressende höchste VVärme eine mit derselben propertionale Linie BE; so fande man das Resultat, dals die VV arme während des ganzen Tages durch die geraden Linien DE und EF bestimmt wird, welche das naturwidrige Verhältnise zeigen, dass der Uebergang von der einen zur andern nicht in Stetigkeit geschieht. Wenn man, um dieser Unrichtigkeit zu entgehen, bedenkt, dass die Warmelinie, deren Confiruction der Natur besser entsprechen soll, bei D, E, und F mit der Abscissenlinie AC parallel seyn muss; so fieht man, dass man eine solche Curve anzunehmen habe, welche bei den Punkten A und C gegen die

Abscissenlinie convex, bei dem Punkte B aber comouv ist, und also ungefähr die Gestalt der Linie DGHEKLF bestzt. Diese kann aber mehr oder weniger gekrümmt seyn, entweder wie die genannte Lime DGHEKLF, oder wie eine andere DMNEOPF, weil die angegebenen Bedingungen sie nicht nähet befimment Bben lo wenig hat man hinreichende Nachweisung über einen gegöbenen Punkt zwischen dem Maximum und Minimum der Warme, wie z. B. über @ zwischen D und E, oder A zwischen E und F. Diele bestimmen wohl zum Theil die mehr oder weniger eingebogene Lage der krusmmen Linie, können aber anch angelehen werden als Durchschnittspunkte zweier oder mehrerer unbestimmten Curven DGQHEKRLF und DMQNBURFF. Deshalb ist es nöthig, noch zwei andere Punkte auf jeder Seite des Maximums zu kennen, wie z. B. H and K. Aber auch diese 6 Besbachtungen fünden Tag, wenn man namlich dazu die Beobachtung in Frechnen will, welche zum folgenden Tag gehört, find, wenigstens in praktischer Rücksicht, so hinreichend zu den Wärmebestimmungen; dass man ohne bedeutenden Fehler alle übrigen zu andern Tageszeiten: aufgezeichneten Warmeangaben entbehren kann. Mit . Bedingung, dass eine von ihnen für die niedrigste Temperatur gilt, welche, wie schon bemerkt, um Sonnenaufgang anzunehmen ist, und eine zweite um. 2 Uhr Nachmittags, als am Punkt der höchsten Wärme, anfgezeichnet ward, können die übrigen mit nahe gleichem Vorflieil in Tageszeiten gemacht werden, die man zum Theil nach Bequemlichkeit wählen kann. Wenn man sich das ganze Jahr hindurch an feste Tageszeiten bin-

Les will, was als am Zweckmäßigsten zu betrechten -ifk,: so scheinen 8 und in Uhr Vormittags, so wie 5 und 10 Uhr Abends, für unser Klima die pusskehillele Stunden zu diesen Zwischenbeobachtungen zu seyn. Auf der Sternwarte zu Halle *) wird die Tempetatnit gegenwartig, Schon leit einigen Jahren, beim Minimurn um Sonnenaufgang, um 8 Uhr Vormittags, um The Mittags, so wie um 2, 6, and 10 Uhr Abenda, auch außerdem beim Maximum beobachtet. Dabei dürste bloss bemerkt werden, dass die Beobachtung sim 12 Uhr Mittage dem Maximum zu nahe liegt, und doshalb eine Beobachtung um 11 Uhr Vormittags vortheilhafter ware. Die Beobachtungszeiten in Paris, mämlich: beim Minimum des Nachts, 9 Uhr Yormittags, 12 Uhr Mittags, 3 und 9 Uhr Nachmittags und außerdem das Maximum **), köngen gleichfells ein ziemlich zuverläßiger Resultat geben; aber der in dem vorhin genannten Formular für Schweden vorgelchriebenen täglichen Beobachtungen; find zu wenig, als dass sie, für sich allein, zur Auffindung eines zuverlässigen Resultates dienen könnten.

Nachdem man solchergestalt mit Hölfe dieser Bebeachtungen die Wärmelinien DTEVF (Fig. 2) nahe richtig, wenn auch nur empirisch, bestimmt hat,
so ist die Fläche ADEFC, angesehen als die Summe
aller möglichen im Laufe des Tages beobachteten
Wärme-Ordinaten AD, BE, CF, u. s. w. proportional mit der gauzen Summe der Wärme für den Tag,
und wenn sie dividirt wird mit der Anzahl aller mög-

^{*)} Gilb. Annal. für 1820 und folgende Jahre.

^{**)} Annales de Ch. et Ph. T. L.

lichen Beobschtungen, welche Ansahl proportional ist mit der Absoissenlinie AC, so sindet man die mittleze Wärme des ganzen Tages. Wenn aber AC = 1 angenommen, und alsdann nach dem Flächenraum gefragt wird, so ist keine solche Divisien nöthig, und da dieser Flächenraum proportional ist mit der mittlezem Wärme, so kommt es also zur Aussindung dieser darauf an, dass man den Flächenraum ADEFC sinden könne.

Es war von dem für die Wissenschaften zu frühseitig verlornen Tralles eine finnreiche Idee ") die Linie der täglichen Wärme, gerechnet von dem vorhergehenden Minimum D bis zu dem nächstfelgenden F, welche beide als gleich groß angenommen worden können, als zusammengesetzt zu betrachten aus vier Parabeln: DT mit dem Scheitel in D, ET und EU mit dem Scheitel in E, und FV, mit dem Scheitel in V, welche von dem Punkte des Maximama E und den beiden Punkton des Minimums D und F ausgehend, sich in F und V begegnen. Diese Annäherung führt den Vortkeil einer leichten Berechnung mit sich, wenn nur die Lage der Trennungslinie STUX bekannt ist. In Ungewissheit darüber schlägt Tralles vor, in die Formel einen solchen in der Nacht Statt findenden Wärmegrad einzuführen, dale ein Theil der Glieder verschwindet, und hiedurch die Formel bedeutend zusammengezogen wird. Er konnte indele aus Mangel einer zureichenden Erfahrung keine allgemeine Regel für die Bestimmung derselben an-

^{*)} In den Abhandlungen der K. Akad. d. Wiff. zu Berlin aus den Jahren 1818, 1819. S. 413.

geben, londern nahm dieselbe fast nach Outdanken, ungleich für die verschiedenen Monate in Berlin an, und berechnete dernach für diesen Ort die Mittelman me. Solchergestalt ist man auch durch seine Bemit-Sungen, hinfichtlich der Art, die tägliche Mittelwärme zu berechnen, noch nicht von allem Zweisel befreit. Dies ist denn auch Ursache, falls man nicht Gelegenheit hat, viele Male am Tage zu beobachten, dels man sich mohr der Wahrheit nähert, wenn man die Mittelzahl von 3. Beobachtungen am Tage, um Morgen, Mittag und Abend, sucht, wie in älteren Zeiten gewöhnlich geschah, oder wenn man sich dazu bloss der kleinsten und größeten Wärze am Tage bedient, wie es in weuern Zeiten gewöhnlich in Enge land geschieht. La ist Zeit, sich aus dieser Ungewiseheit herauszuarbeiten; in dieser Absieht wird auch in Paris und Halle zu öftern Malen am Tage beobechtet, wie oben gemeldet ist; und auch ich habe dielet, foweit es die Umstände erlaubten, für Abo zu vervelle ständigen gesucht; doch nicht länger ale seit Junimonat 1823.

Weise (durch Vervielfältigung der Beobachtungen) am sichersten zur Kenntniss der mittleren Wärme des Tages gelangt, so muss man doch bedenken, das je mehr man die Arbeit für die Aufzeichnung der Wärme beobachtungen vergrößert, desto eher auch die Beobachter ermüden, und die Zahl der Orte vermindert

[&]quot;) Vergleiche z. B. die Phil. Transact. für mehrere Jahre, fo. wies the Climate of Lendon by Luke Heward. Lond. 1818.

Vol. II. p. 90.

wird, wo man auf diele Art beobachtet; es felgt heerans, dass es für die Meteorologie ein bedeutender Gewinn feyn würde, wenn eine Methode entdeckt werden konnte, mittelst deren man sich auf eine befriedigende Art der Wahrheit zu maliern vermöchte and doch dabei nur eine mäßige Anzahl von Beobachtungen, je weniger desto besser, nöthig hätte. Diess ist die Ablicht, weshalb ich die gegenwärtige Unterluchung unternommen habe, obgleich ich schon im Noraus mich veranlasst sehe zu bemerken, dass das won mir erhaltene Resultat nur als eine vorläufige Bestimmung angesehen werden muss, weil es sich nicht völlig auf theoretische Gründe, sondern zum grosen Theil auf empirische Data Stätzt. Es ist ein Versuch sich der Wahrheit zu nähern, soweit als die sparliche Erfahrung dazu verhelfen kann. Dies meliers docebit, befordere wenn ich hoffen kann, durch dielen Auflatz rechtsviele Beobachtungen zu veranlaffen, die zur sicheren Darstellung in kommenden Zeiten mitwirken werden.

Indem ich dem von Tralles eingeschlagenen VVege folge, jedoch mit dem Bemühen, die Schwierigkeiten zu vermeiden, bei denen er stehen blieb, nehme ich an, dass die Linie der täglichen VVärme DEF (Fig. 2) bei D ansange und aus den parabolischen Bogen DT, TE, EV, VF zusammengesetzt werde; AD und CT bezeichnen für zwei auseinander solgende Morgen die kleinste VVärme bei Sonnenausgang und können als gleich angesehen werden; BE die größte VVärme. Es ist klar, dass die Krümmung dieser Linie in der Gegend von T und V, wo die verschiedenen Parabelisch begegnen, am geringsten seyn muse, und dass

Parabeln nicht bedeutend seilt, wenn auch die Lage der zuletzt genaunten Punkte nicht immer ganz genau bestimmt wurde. Felglich wird die Linie STUP Kowelche man als durch die Punkte T und V gehend zur nehmen kann, ohne bemerkbaren Felder paralleliget zogen werden können mit der Gränzlinie ARC, von welcher au die Värmegrade genebhnet werden. Der gesuchte Flächeninhalt ADTEVFC ist alsdann:

— AC, AS + 2 TV. EU — 3 TS, DS — 3 VX. FX, — AC, AD + AC. DS + 3 TV. EU — 3 DS + 3 DS, TV. EU — 3 DS + 3 DS, TV. EU — 3 DS + 3 DS, TV. EU — 3 DS + 3 DS + 3 DS + 3 TV. EU — 3 DS + 3 DS + 3 DS + 3 TV. EU — 3 DS + 3

VV enn daher die gesuchte Mittelwärme des Tages mit ν bezeichnet wird, die kleinste VV arme AD = CF = m, und die grösste VV arme BE = M,
so wird

$$v = m + \frac{1}{3}DS + \frac{2}{3}TV (M - m)$$

Wärme zu den noch unbekannten Größen DS und TV zu finden, und da diese nicht nach theoretischen Grundsätzen geschehen kann, so habe ich das Resultat genommen, was die Erfahrung zunächst zu gebenschiest und wenigstens bis weiteres und approximativ Genüge thun muse. In dieser Absicht habe ich, wie eben angeführt ist, die in Paris, Halle und Abo gemachten Beobachtungen mit einander verglichen und nach ihnen, mit Beachtung der Zeit des Sonnenausgange, als den Punkt der niedrigsten VVärme, die VVärmelinien

Mir jeden Monat gezeichnet. Bei Anfertigung einer folohen Construction sieht man gar leicht, dass je grofeer die Anzahl der dazu beitragenden Beobachtungen if, desto mehr die Anomalien verschwinden, welche von zufälligen Veränderungen herrühren. Aus die-1em Grunde find die Pariser Linien, welche auf 8 jahrigen (1816-1823) Beobachtungen beruhen (für die Monate Januar und Pebruar find auch die vom Jahre 1824 gebraucht), wie es scheint, meist regelmässig; danschst die von Halle, welche auf 4 jahrigen Beobuchtungen (1820 - 1823) beruhen. Dabei ist indels zu bemerken: 1) dass die Angaben für Juni, Juli, August 1823 sehlen; 2) dass vom Januar bis Juni 1820 die Angaben des Minimums fehlen und durch Interpolation nach den übrigen Unterschieden des jährlichen Minimums und den Angaben für 8 Uhr Morgens berechnet find, 'und 5) dass die Beobschtungen des Maximums nicht immer gebraucht worden find, weil sie, zu groß gegen die übrigen, eine solche Abweichung von dem Geletze der Stetigkeit zeigen, dals es sehr wahrscheinlich ist, die Thermometer für das Maximum seyon sehlerhaft oder das Lokal; leide etwas an direct auffallendem Sonnenlicht. Die Linien für Aberendlich find nach den Beobachtungen eines Jahres (von und mit Juni 1823, bis und mit Juli 1824) errichtet; doch find hievon die Beobachtungen in den fast beständig wolkigen Monaton: September, October, November, December, Januar und Februar lieber ausgeschlossen worden, da für sie die Angabe des Minimams der Wärme sehlt. Damit das mit diesen Curven vorgenommene empirische Versahren gebührend beurtheilt werden könne, mögen hier die gebrauchten Mittelwerthe der VVärme angeführt seyn, reducirt auf das 100 theilige Thermometer, worin alle weiterhin vorkommenden VVärmeangaben aufgeführt werden.

Paris.

	Minim.	9 Uhr M.	12 Uhr	Maxim.	3 Uhr N.	9 Ubr N.
Januar Febr. März April Mai Juni Juli August Sept. Oct.	+ 0°,9 1,6 3,3 5,8 9,2 11,9 13,2 13,5 11,3 7,1	+ 2°,3 3,6 6,9 11,5 15,4 18,3 19,6 19,7 16,4 10,4	+ 40,0 6,2 9,5 14,1 17,7 20,7 21,8 22,2 19,3 13,7	+ 4°.9 7.0 10,2 15,1 18,7 21,6 22,6 23,1 20,0 14,6	+ 4°,5 6,7 9,7 14,5 17,8 20,9 21,8 22,5 19,5 14,1	+ 2°,5 3.8 6,1 9.7 13,0 15,9 16.8 16.7 14,2 9.9
Nov. Deci	4.7 1,5	6,4 2,7	8,9. - 4,7	9, 5 5, 3	9, 2 4,9	6,6 5. I

Halle.

	Minim.	8 U. M.	12 U.	2 U. N.	6 U. N.	iou. N.
Januar Febr. März April Mai Juni Juli August Sept. Oct. Nov.	+ 4°,4 + 1,5 + 0,1 4,6 7,9 8,6 11,2 11,5 8,8 4,8 + 0,8 + 3,3	- 3°,7 - 0,1 + 2,8 8,0 11,8 13,2 15,9 15,9 11,5 6,8 + 2,6 - 0,8	+ 2,8 + 2,8 - 6,7 12,4 15.3 16,3 18,6 19,9 15,3 11,4 5,6 1,2	一 1°.5 十 3·3 7·3 13.2 16,0 17,2 19,3 20,4 15,9 12,2 6,2 1.5	7 2°,4 † 1,7 5,4 11,6 14,6 16,1 17,8 19,0 14,1 9,8 4,6 0,2	一 3°,0 十 0.5 3,6 8,2 11,0 12,4 14,2 15,3 11,4 7,9 十 3,2 一 0,6

A b o.

			·			
'	Minim.	8 U. M.	11 U. M	2 U. N.	5 U. N.	to U. N.
Januar Febr. März April Mai Juli Juli August Sept. Oct. Nov. Dec.	*) - 6,6 - 1,6 - 2,8 8,4 11,0 10,0 *) *)	- 2°,2 - 3.I - 3.7 + 4,2 8,9 16,3 16,8 16,8 16,3 11,3 8,7 + 0,1 - 1,2	- 1,5 - 1,7 - 0,2 + 7,0 11,5 18,5 18,9 18,6 13,3 10,4 + 1,5 - 1,1	- 1°,0 - 0,8 + 1,2 8,7 13,0 20,6 20,0 19,4 13,7 10,9 + 1,6 - 1,0	- 1°,8 - 1,6 - 0,3 + 6,6 10,6 18,4 18,3 17,7 11,3 9,4 - 0,9 - 1,3	- 2",I - 2.8 - 2.4 + 2.2 6.2 13.3 14.0 13.7 9.I 8,I + 0.4 - I,4

*) Krätklichkeiten verhinderten diese Auszeichnungen, welche aussethalb der Wohnung geschehen mussten.

Die Curven, dreiseig an der Zahl, welche nach diesen Beobachtungen aufgezeichnet wurden, sind nahe einander gleich und stimmen darin überein, dass man ohne bedeutenden Fehler annehmen kann AC:TV::24:14 oder $TV=\frac{1}{12}$ weil AC=r. Dagegen scheint DS eine Funktion von M-m zu seyn und für verschiedene Orte, besonders aber für verschiedene Jahreszeiten, verschiedene VVerthe zu besitzen, die durch Beobachtungen bestimmt werden müssen.

VVas in dieser Hinsicht zunächst Paris betrifft, so mässen, weil für Halle und Åbo die Beobachtungen um 2 Uhr Nachmittags statt des VVärme-Maximums gebraucht wurden, auch für Paris die nämlichen Beobachtungszeiten angewandt werden, um einen sichern Vergleich zu erhalten. Es kann um so eher geschehen, als die Unterschiede von dem Maximum daselbst

sehr klein sind. Die Beobachtungen für diesen Ort geben alsdann folgendes Verhältnis:

	M-m	DS 1		M m	DS
Jan.	3,9	Ĭ,1	Juli	9,0	3,0
Febr.	5.3	1,4	Aug.	9,1	2.7
Marz	6,8	2,3	Sept	8.4	2,5
April	9,0	3,2	Oct.	7,4	1,9
Mai	9,1	3,2	Nov.	4,7	, 1,3
Juni	9,4	3 ,5	Dec.	3,7	1,0

Hierdurch wird der Vergleich zwischen M-m und DS leicht gesunden. Weil aber in diesen empirischen VVerthen wahrscheinlich zusällige Anomalien vorkommen, so ist es um sie fortzuschaffen am sichersten, beide Reihen nach der Methode der kleinsten Quadrate zu berechnen. Wenn die Ordnungszahl (antals numer) für den einzelnen Monat = n ist, so sindet man:

$$M-m = 1,345 + 2,530 \cdot n - 0,1965 \cdot n^2$$

 $DS = 0,153 + 0,966 \cdot n - 0,0771 \cdot n^2$

Führt man die Rechnung nach dieser Formel aus, und bezeichnet mit ε'' den wahrscheinlichsten Beobachtungsfehler in jeder einzelnen Bestimmung, so giebt dieselbe ε'' (M-m)=0,231 und ε'' (DS)=0,174, und man findet:

für Paris

,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	M-m	D8 .	M-m DS	$\varepsilon''\left(\frac{M-m}{DS}\right)$
Januar	3,68	1,04	3,54	0,63
Februar	5.62	1,78	3,16	0,34
März	7,17	` 2,36	3,04	0,24
Aptil	8,33	2,78	3,00	0,21
Mai	9,08	8,07	2,96	0,18
Juni	9.45	3,18	2,97	0,18
Juli	9,43	3,14	3,01	0,18
' August	9,01	2,95	3,06	0,20
September	8,20	2, 6 I	3,14	0,23
October	7,00	2,11	3,32	6,29
Nevember	5,40	1,45	3,73	0.47
December	3,41	0,65	5,25	1,45

Die Beobachtungen in Halle geben:

	M m	DS	·	M-m	DS
Jan.	2,0	I,I	Juli	8,1	3,6
Febr.	4,8	1,9	Aug.	8,9	4,2
Mirz	7.2	3,2	Sept.	. 7,1	. 2,6
April	8,6	3.5	Oct.	7.4	. 214
Mai	. 8.I	3,4	Nov.	5,4	1,9
Juni	8,6	4,9	Dec	3.8	1,6

woraus gefunden wird:

$$M - m = 1.27 + 2.331 \cdot n - 0.1763 \cdot n^2$$

$$DS = 0.23 + 1.120 n - 0.0869 \cdot n^2$$
So wie: $e^{n} (M - m) = 0.38$ and $e^{n} (DS) = 0.26$

Die Berechnung gieht hiertrachs

	M-m	DS	M m DS	$\epsilon^{\prime\prime}\left(\frac{M-m}{DS}\right)$
Januar	3,42	1,26	2.71	0,64
Februar	5,22	2,12	2,46	0,35
März "	6,67	2,81	2,38	0,29
April	7,77	3,32	2,34	s one of the
Mai	8,52	3,65	2,33	0,20
Juni	8,91	3.82	2,33	0,19
- Jali	8,95	3.81	2,35	J 0,19 113W
August	8,63	3,62	2.38	3 030 · [66]
September	7.97	3,27	2.44	0,23
October	6,94	2,74	2,53,	G,28
November	5 :58	2,04	2,73	0,39
December	,3,85	1,15	3,35	9,88% class

Von den Beobachtungen in Abo hat man:

• • •	M-m	DS		· M m	DS !
März :	7,8	112,9		Tibip'i	
April	10,3	4,6	Juli	. 8,4 9.4	3,6
Mai	10,2	4.6	August	9.4	4,0

 $-2,21 + 4,656 \cdot n - 0,4116 \cdot n^2$ $DS = -4.24 + 3.226 n - 0.2800 \cdot n^2$

fo wie ϵ'' (M-th) = 0.78 and ϵ'' (DS) = 0.45

Die Berechnung giebt danach:

		9 *		** * * * * * * * * * * * * * * * * * *
6	M-m	DS	$\frac{M-m}{DS}$	$\varepsilon''\left(\frac{M-m}{DS}\right)$
Februar	5,46	. ,1,09	5,01	2,18
März	8,07	2,92	2,76	0,50
/ April !	9,83	4,19	2,35	.′0,31
Mai	10,98	4,89	2,24	0,26
-Juni	10,91	5,04 .	2.16	0,25
. Juli	10,22	4,63	2,21	0,27
Auguk	8,70	3,65	2,39	0,36
September	6,36	2,11	3,02	0,74
Annal, d. Physik,	B. 80. St. 4.	J. 1825, SI.		Co-

Annal, d. Physik, B. 80. St. 4. J. 1825, St. 8.

Sicherer, als the kulkter augeführte Formel, ist wohl solgender Werth von M—m, der sich auf zährige (1817—1825) von mir in Abe gemackte Beobachtungen grandet:

M-m=-2.44+4.120 $n-9.3154 \cdot n^2$

oder moch nähers

M - m = 7.24 + 4.892 . sin ((m-1) 39° + 283° 28')

weil aban der entsprechende VVertik von DS dazu fehlte, so kounte ich mich hier desselben nicht bedienen.

Diese Betechnungen zeigen zwar sehr deutlich, dass der Werth von M-min den Sommermonaten am geringsten ist, und von diesen bis zur Winterszeit allmählig zunimmt; da aber zugleich der wahrscheinliche Fehler der verschiedenen Werthe für die Sommersteit am geringsten, und für den Winter am größten ist, so dass sie inmerhalb der Gränzen ihrer wahrscheinlichen Veränderungen nahe einander erreichen, so scheint man wenigstens für die Gegenwart berechtigt, nur den wahrscheinlichsten Mittelwerth, für jeden Ort-zu suchen. Man sindet diesen mit Rückficht auf den wahrscheinlichsten Fehler:

Paris Hallo Åbo

$$\frac{M-m}{DS} = 3.06$$
 : = 2.45 : = 2.31

 $\frac{M-m}{DS} = 0.07$: = 0.07 : = 0.12

Folglich:

 $\frac{M-m}{S=0.07} = \frac{M-m}{3.45} = \frac{M-m}{3.31}$

Wenn diese Werthe in Verbindung mit dem zuvor angenommenen $TV = \frac{\pi}{12}$ in der früher gefundenen Bestimmung der mittleren Wärme v substituirt
werden, so erhält man:

Paris:
$$\nu = \frac{1}{2}(M+m) - 0.002(M-m)$$

Hallo: $\nu = \frac{1}{2}(M+m) - 0.025(M-m)$

Abo : $\nu = \frac{1}{2}(M+m) - 0.033(M-m)$

Werth von M-m gebraucht, so sieht man leicht ein, dass die Correctionsgröße, welche für $\frac{1}{2}(M+m)$ nöthig wird, am höchsten ist, bei:

Paris = 0,019; Halle = 0,224: Abo = 0,362.

und wenn man zugleich den wahrscheinlichsten Fehler berechnet, mit welchem dieser VVerth von v, wegen e'' (DS) und e'' (TV), behastet bleibt, für welchen ersteren, hinsichtlich auf die Sommerszeit oder den größten VVerth, man hat:

Paris Halle Abe
$$e''(\frac{DS}{3}) = 0,025$$
; = 0,035; = 0,082

man auch in der Bestimmung von TV nicht sicherer seyn kann, als $\epsilon''(TV) = \frac{1}{22}$; so sindet man:

Die Werthe für Parie und Halle übersteigen die zuvor genannte größete Correctionsgröße, welche diecon Orten entspricht (nämlich für Parie: 0,019, sür-Halle: 0,224); für Abo kommt sie aber nahe derselben (d. h. 0,362) gleich. Man muss hieraus den Schlusz ziellen, dass entweder die Mittelwärme dieser Orte durch die Mittelsumme der größten und kleinsten VVärme, oder vielmehr durch die Mittelsumme der VVärme um 2 Uhr Nachmittage und der kleinsten VVärme in der Nacht, ausgedruckt werden kann, oder dass, wenn einige Abweichungen davon Statt finden, dieselben doch die Größen nicht übersteigen, welche nach der hier angewandten Methode als Beobachtungssehler angesehlen wurden. Deshalb kann die mittlere VVärme wenigstene nach der angesührten Art nicht näher bestämmt werden.

Es giebt eine andere, freilich auch empirische, Methode die Auflösung dieser Aufgabe zu finden, die gleichfalls gebraucht zu werden verdient. Nachdem nämlich die Warmelinien, wie zuvor angeführt ist, nach den Beobachtungen eines jeden Ortes, so genau als möglich aufgezeichnet worden, habe ich die Wärmeordinaten für alle 24 Stunden des Tages gemessen und aus ihrer Summe das arithmetische Mittel genommen. Dieses muß nahe die Mittelwärme für den Tag geben und kann mit jedem anders gesundenen Werth verglichen werden.

Anf diese Weise habe ich gefunden:

		Paris	• • •		Haile	•		A b o	-
	Arithmet. Mittel	$\frac{M+m}{2}$	Unter- Ichied	Arithmet. Mittel	$\frac{M+m}{2}$	Unter-	Arithmet. Mittel	$\frac{M+m}{2}$	Unter- fchied
Januar	4 20,68	+ 2°,85	11,00 -	96,02 -	- 20,94	- 0°,02	;		-
Februar	4,08	4,25	2160 -	+ 0.85	十 0.89	1 0,04		,	
Marz	6,50	6,65	- 0,15	\$,93	3,71	+ 0,22	- 2,42	- 2,70	+ 0,28
April	10,21	10,40	61'0 —	6,03	8,88	+ 0,15	+ 3.78	+ 3.55	+ 0,23
Mai	13,69	13,70	100	12,06	11,92	+ 0,14	8,13		+ 0,23
Jupi	16,64	16,65	+ 0°04	13,29	12,89	+ 0,40	. 15.22	14,60	+ 0,62
湿	17,74	17,84	_ 01'0 <u>_</u>	75,43	15,25	+ 918	15,96	15,80	+ 0.63
August	18,00	18,20,	- 0,20	16,34	15,92	+ 0,42	, 15 ₀ 06	14,70	+ 0,36 *)
September	15,38	15,50	- 0,12	12,27	12,36	600 -		,	
Öctober	10,49	10,80	- 0,31	8,23	8,51	0,28			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Movember	68'9	2,00	11.0	+ 3,49	+ 3,54	÷ 0,05	· .	•	
December	3,10	3,30	0,20	- 0,36	01.0	to:0 +			

jedem ' Beobachtungen gegründet, die an angestellt arme bjs and mit Refultat ist auf Morgens bis un Junimon'al jeder Stund deng mit d Ans diesen Angaben findet man den mittlern Unterschied in:

nnd wenn man annimmt, dass das hier bestimmte arithmetische Mittel die mittlere VVärme nahe richtig ausdruckt, so folgt daraus für:

Paris: $v = \frac{1}{2}(M+m) - 0^{\circ}, 14$ Halle: $v = \frac{1}{2}(M+m) + 0,09$ Abo: $v = \frac{1}{2}(M+m) + 0,31$

Diese Resultate stimmen darin mit dem vorhin gefundenen überein, dass die mittlere Summe der kleinsten Wärme in der Nächt und der Wärme um 2 Uhr Nachmittags, in Paris ein wenig größer, in Halle und Åbo aber ein wenig kleiner ist, als die wahre mittlere Warme. Diese Unterschiede sind auch nach beiden Berechnungen so klein, dass es scheint, man könne sie als das Resultat der Beobachtungssehler anselien; besonders wenn man erwägt, dass der größte von ihnen, nämlich der von Abo, nur auf den Beobachtungen eines einzigen Jahres gegründet und deshalb am wenigsten sicher ist. Der hier in Frage stehende Unterschied ist also für die genannten Orte in Europa, nicht so groß, als Dewey denselben für Williamstown angiebt, nämlich: - o',6 C. **); oder es müste denn die Größe ½ (M+m) gegen v immer größer und größer werden, jemehr man sich dem Ae-

[&]quot;) Wenn man hier das beobachtete Wärmemaximum statt der Wärme um 2 Uhr Nachmittags grbraucht, so wird der Unterschied == -0°,26.

[&]quot;') Annal. de Chim. et Phys. XXI. 385.

quater nähert. Dieser Umstand verdiente durch Beobschungen an verschiedenen Orten näher untersucht zu werden.

Die obige Untersuchung scheint folglich das Res Inlint: zu geben, : dass man bis Weiteres und bevor. micht eine längere und mehr umfassende Erfahrung gelehrt hat, ob eine oder die andere Correction hinzugefügt werden mus, das arithmetische Mittel aus der größten und kleinsten Warme als nahe gleich betrachten kann mit der mittleren Wärme des Tages für einen Ort. Zum künstigen Bedarf ist es unumganglich nothwendig, dass die Thermometerbeobach tungen öfterer am Tage als bisher geschah und am besten an den vorhin vorgeschlagenen Stunden oder an fo' vielen als möglich ist, angestellt werden. Auf diese Art kann man dann hoffen auch hierin für die Zukunft mehr Sicherheit zu erhalten. Aber welcher Ausweg lässt sich bis dahin sinden, um die Menge der älteren Beobachtungen zu gebrauchen, bei welchen eins der hauptsächlichsten Elemente, nämlich die Angabe der kleinsten Wärme, östers gänzlich sehlt und die Angabe der gemachten Beobachtungen auf zwei, höchstens auf 3 Beobachtungen am Tage beschränkt ist? In dieser Rücksicht hat man zwar versucht, ob die Warme einer Tageszeit, an welcher man beobachtete, übereinstimmte mit der mittleren Warme, oder ob das Mittel aus zwei oder drei von ihnen das gesuchte Resultat näher angebe. Aber auch dabei hat sich die Schwierigkeit gezeigt, dass man selbst über die Art die Vergleichungsglieder für die mittlere Warme zu bestimmen, nicht einig werden konnte. Da ich, gestützt auf das suvor Angesährte,

die mittlere VVarme des Tages als durch & (M + m) zuverläßig ansgedrückt betrachte, so mag man mis hier erlauben, die beiden vorhin genannten Umstände aus Neue zu untersuchen.

Were man nach der vorhin gebrauchten graphischen Bestimmung der Wärme des ganzen Tages die Zeit aussucht, bei welcher die Wärme
für einen Ort und für einen Monat = ½ (M + m)
ist, so sindet man dieselbe, wie es nachstehende Tafel zeigt:

	Рa	ris	Ha	110	Å	b o
	Vormitt,	Nachmtt.	Vormitt.	Nachmtt.	Vormitt.	Nachmtt.
1 .	Uhr	, Uhr	Uhr	'Uhr	Uhr	Uhr
Januar	9,6	9,0	8,8	8,8	10,6	9,6
Februar	9,7	8.4	9,0	8,7	10,0	9,0
März	8,8	8,3	8,7	9,6	8,8	9,0
April ·	8,4	8,1	8,8	9,4	7.9	8,3
Mai	8,2	8.4	8,2	9,0	7,6	8,2
Juni	8,0	8.3	7.8	9,4	7,0	8.6
Juli	8.1	7.8	7,6	8,9	7,2	7.8
Augus	8,2	7,6	8,0	9,4	7,2	8.3
September	8.0	8,0	8,6	9,0	7.8	7.2
October	9,3	8,0	8.9	9,0	9,2	8,0
November	9,4	8,6	9,0	9,2	10,4	9,0
December		8.6	8.4	9,0	10,6	9.8

Hierdurch findet man, wenigstens bei erster Ansicht, dass die mittlere VVärme im Sommer früher
eintritt, sowohl Morgens als Abends, als im VVinter,
und früher am Morgen in vördlichen als in südlichen
Orsen, wovon der Grund in dem früheren Aufgang
der Sonne zu suchen ist; dass sie aber nicht das ganze
Jahr hindurch zur nämlichen Stunde des Tages, weder Vor- noch Nachmittags eintrifft, wie einige anzunehmen sich berechtigt glaubten *).

^{*)} Tralles a. a. O. p. 426.

Um auch von diesen experimentalen Angaben die zufälligen Anomalien zu entsernen und solcher Gestält mehr Sicherheit zu ihrer Beurtheilung zu erhalten, mögen sie auf gewöhnliche Art im eine Formel gebracht werden. Man bezeichne deshalb mit T(f.m) und T(e.m) die Stunden, an welchen die mittlere Wärme Vor- und Nachmittags eintrisst, so wie mit m die Ordnungszahl der Monate; dann geben die oben angesührten VVerthe solgendes Resultat:

Paris:
$$\begin{cases} T \cdot (f, m) = 10,62 - 0,791 \cdot n + 0,0611 \cdot n^2 \\ T \cdot (e, m) = 9,26 - 0,379 \cdot n + 0,0270 \cdot n^2 \\ \text{mit } \epsilon'' \cdot (T_s f \cdot m) = 0,17 \text{ und } \epsilon'' \cdot (T_s e \cdot m) = 0,15 \end{cases}$$
Halle:
$$\begin{cases} T \cdot (f \cdot m) = 9,41 - 0,369 \cdot n + 0,0271 \cdot n^2 \\ T \cdot (e \cdot m) = 8,79 - 0,173 \cdot n + 0,0129 \cdot n^2 \\ \text{mit } \epsilon'' \cdot (T_s \cdot f \cdot m) = 0,25 \text{ und } \epsilon'' \cdot (T_s \cdot e \cdot m) = 0,23 \end{cases}$$

$$\begin{cases} T \cdot (f \cdot m) = 12,38 - 1,609 \cdot n + 0,1250 \cdot n^2 \\ T \cdot (e \cdot m) = 10,43 - 0,735 \cdot n + 0,0536 \cdot n^2 \\ \text{mit } \epsilon'' \cdot (T_s \cdot f \cdot m) = 0,26 \text{ und } \epsilon'' \cdot (T_s \cdot e \cdot m) = 0,30 \end{cases}$$

VV oraus die Tageszeit, bei welcher sich die mittlere VV arme am wahrscheinlichsten einstellt, folgendermassen gefunden wird:

	Pa	ris	Ha	110	. Å	bo .
•	Vor-	Nach-	Vor-	Nach-	Vor-	Nach-
	mittag.	mittag.	mittag,	mittag.	mittag.	mittag.
	Uhr.	Uhr.	Uhr.	Uhr.	Uhr.	Uhr.
Januar Februar März April Mai Juni Juli	9,89 9,28 8,80 8,43 8,19 8,07	8,91 8,61 8,36 8,17 8,04 7,96 7,93	9,07 8,78 8,55 8,37 8,25 8,18 8,16	8,95 9,09 9,19 9,28 9,33 9,36 9,37	10,89 9,66 8,68 7,94 7,46 7,23 7,24	9.75. 9.18 9.71 8.35 8.10 7.96 7.92
August Sept. October Novemb. Decemb.	8,20	7,95	8,19	9.35	7,51	7.99
	8,45	8,03	8,29	9.30	, 8,0\$	8,16
	8,81	8,17	8,43	9.23	8,50	8,45
	9,30	8,36	8,67	9.13	9,81	8.84
	9,91	8,60	8,89	9.01	,11,07	9,34

		Paris			A b o				Halle
		9.4	, A - A.	Y		n.—n		ď	, p
Januar	+ 2,85	+ 2,7	+ 0.15	- 2,94	- 3,0	+ 0,06		,	
Februar	4,25	4.1	Q15	+ 0,89	+ c.8	+ 0,09	9		
Marz	6,65	6,4	0,25	3,71	3,7	+ 0,01	—	1 — 2,70	
April	10,40	Io,o	0,40	8,88	8.7	+ 0,18	09		+ 3.55 +
Mai	13,70	16,4	0,30	11,92	. 11.7	+0.22			7.90
Juni	16,60	16,5	010	12,89	13,4	· I 0.40	ਰੈ		14.50
Juli.	17,84	17,6	0,24	15,25	15,5	- 0,35	35		15,80
August	18,20	17,6	9,60	15,92	16,0	100	0,08		
September	15,50	15,0	0,50	12,36	12,0	+0	0,36		
October	10,80	10,4	0,40	8,51	8,3	+	0,21	,21	, 2
November	7,00	6,9	.0,10	+ 3,54	+ 3,2	+ 0	0,34	34	34
December	3,30	3,1	0,20	0.46		+	1	0.10	

Hieraus wird, wenn die Ordnungszahl der Monate $\Rightarrow n$ ist, gefunden:

Paris: $v = \frac{1}{3} (VIf + IIe + Xe) + 0.02 + 0.096n - 0.007n^2$ Halle: $v = \frac{1}{3} (VIf + IIe + Xe) + 0.22 - 0.092n + 0.008n^2$ Abo: $v = \frac{1}{3} (VIf + IIe + Xe) + 2.87 - 1.231n + 0.107n^2$

Von diesen Angaben besitzen die von Paris und Halle die Genauigkeit, welche zum praktischen Gebrauch verlangt zu werden pslegt; aber die von Abo können nicht einmal so weit zuverläßig angesehen werden. Da sie indess für mich ein großes Lokal-Interesse besitzen, so bin ich bemüht gewesen, sie näher zu bestimmen und habe deshalb dem Mangelhaften in ihnen auf solgende Art abzuhelsen gesucht.

Die Beobachtungen, welche nach dem Formulare der K. Academie der VVissenschaften hieselbst in Abo während der Jahre 1787 bis 1794, nebst 1797 und 1798 angestellt wurden, geben im Mittel für jeden Monat, wenn das ganze Decennium berechnet wird:

g	Morgens 6 Uhr	Nachmittags 2 Uhr	Abends , 10 Uhr	D.
Januar	— 7,12	- 5,26	— 6,56	— 6,3I
Februar	- 6,77	— 2.8I	— 5,87	- 5,1 5
März	- 6,67	+ 0.55	 4,83	— 3,65
A pri l	- 0,49	6,63	+ 1,08	+ 2,48
Mai	+ 6,35	14,09	7,66	9/37 1
Jani `	13,07	20,12	13,60	15,60 %
Juii	- 16,21	22,89	16,73	18,61 .
August	13,01	19,52	13,82	15,45 : n
September	8,42	14,72	9,64	10,93
October	4,37	7,98	+ 5,28	十5,88
November	- 0,76	+ 0,85	0,53	- 0.15 C Y
December	- 5,42	- 4,54	- 5,40 ·	- 5,12

In den Jahren 1817-23 aufgezeichnet habe, folgendes:

£		Mittel vom Maximum	Mittel vom Minimum	9
y :	Januar - 4	- 7.47	— 4,39	5.93
(1)	Februar .	6,08	3,04	4,56
+ · · · · · · ·	Marz	← 5.16	+ 0,58	- 2,29
	April	2,19	6,21	, + 2,01
• i q e • b.	Mai	+ 2,11	13,70	7.9F
	Juni	7,70	18,82	13,26
•''	Juli	10,26	22,20	16,23
£'• '	August	8,56	19,60	14,08
4.1	September	6,21	14,49	10,32
•	October	+ 2,22	十 9,10	+ 5,66
r	November	, .1,77	+ 1,49	- 0,14
• • • • •	December	— 6,35	- 3,74	- 5,04

Wird die höchste Wärme um 2 Uhr Nachmittags in diesen beiden Decennien mit einander verglichen, so sindet man eine solche Uebereinstimmung zwischen ihnen, dase man unbedenklich was dem einen mit wans dem andern zusammenstellen kann. Wenn was nach der Methode der kleinsten Quadrate berechnet wird, um die zufälligen Anomalien daraus sortzuschaffen, so sindet man, wenn die Ordnungszahl der Monate = n ist, solgenden Werth:

oder näher:

$$y - y' = -0.52 + 1.364 \sin ((n-1)30^{\circ} + 91^{\circ}39')$$

mit *"(y-y') = 0'.40

Die letztere Gleichung giebt folgende berechnete Werthe, die mit den beobschteten hier zusammengeRellt find:

= week	beobachtet v — v'				herechnet
Januar Februar März April Mai Juni	+ 0.59 + 1.36 - 0.40 - 1.46	+ 0°,85 + 0,64 + 0,13 - 0,56 - 1,24 - 1,72	Sept. Oct. Nov.	一 1,37. 一 0,55 — 0,22 十 0,01	- 1.88 - 1.17 - 1.17 - 0.88 + 0.29 + 0.68

Folglich gilt für Abo die Gleichung:

v=1(VIf+II4+X.e)+p,23-1,052n+0,0755n*

#=== (VI·「十川+ 本。) -- 0.52 + 1.36 qin ((n+1) 30° 十切まれまのが)

Tes bleibt nun aus dem vorhin genannten Oruntier noch übrig die Behauptung von Brewster (Annales de Chim. et Phys. XXI. 386) zu untersuchen, dass die mittlere VVärme des Tages nahe durch das Mittel aus der VVärme um 10 Uhr Vormittags und 10 Uhr Abends erhalten wird. Bezeichnet man diese Mittelzahl = ½(Xf+Xe) mit 2" und die mittlere VVärmet des Tages mit 2, so geben die Beebachtungen solgenschen Vergleich:

Paris

	X.f.	X. e.	714	v	v-p"
Januar	3,3	2,3	2,8	2,85	+ 0.05
Februar	4,6	3:5	4,I	4.25	+ 0.15
Märs	7,9	5,8	6,8	6,65	- 0,15
April	12,4	8.8	10,6	10,40	- 0,20
Mai	16,4	12,1	14,2	13,70	- 0,70
Juni	19.3	25,0	17,1	16,60	- 0,50
Juli .	20,4	16,3	18,4	17,84	- 0,56
August	20,8	15.8	18.3	18,20	- 0,10
September	18,0	13:5	15,8	15,50	— 0,30
October	11,8	9,3	10,6	10,80	0,90
November	7,9	6,4	7,2	7,00	- 0,20
December 1	3,5	2,6	3,1	3,30	+ 0.20

E 404 |

	X.f.	X. c.	D11	v	7 - y"
Januar -	- 2,2	- 3,2	- 2,70	- 2,94	- 0,24
Februar -	十五7	+ 0,5	+ 1,10	十 0,89	- 0,21
März ·	5,2	3,6	4,40	3,71	- 0,69
April	-10,4	8.3	9135	8,88	- 0,47
Ma .	13.8	11,0	12,40	11,92	~ 0,48
Juni .	35,0	12,4	13,70	-12;89	- 0,81
Juli	17,4	. 15.4	16,40	.15,25	— i,15
August '	18,6	14,2	12,40	15,92	- 0,48
September	. 13,8	11,4	12,60	12,36	- 0,24
October	9.5	- 7,7	8,60	8,51	- 0,09
Nevember.	4,3	+ 3,1	十 3,65	+ 3,65	- 0,II
December	.0.6	D.Z	0,95	- 0,40	~ Q.35

Abo

`					
1	X:f:	. X. c.	D11.	. ข	v v'1
Januar	- 6,4	- 60	- 6,2	– 5.93	+ 0,27
Februar	→ 4.8	- 4,4	- 4,6	- 4,56	+ 0,04
Matz	→ 1,2 ·	2,4	/ 1,8 \	- 2,70	- 0,90
April	+ 65	.+ 2,2	+ 4,3	+19:55	- 0,75
Mai	10,6	6,4	8,5	7,90	- 0,60
Jani 💮	18,0	13,4	- 15,7	14,60	— 1,20
Juli	18,4	- 14;0	16,2	15,80	- 0,40
Anguit	18,1	13.5	15,8	14.70	- 1,10 .
September	\$3,0	9,0	11,0	10,90	- 0,10
October	+ 10.0	+ 8,2	十 '9,1	十 9,30	+ 0,20
November	0.4	- 0,2	:- o,3	- 0,14	+ 0,26
December	- 54	5,0	5,2	- 5,04	+'0,16
•	•	, ;	` \	·	•

Die Uebereinstimmung in dem Wärmeverhalten dieser drei Orte ist so auffallend, dass sie alle Zweisel über die Richtigkeit der Beobachtungen entsernt. Für sie alle scheint nämlich die Regel zu gelten, dass

Market im Winter nahe gleich mit vist, im Sommer aber ungefähr & Grad größer als jenes, wie dieses aus der folgenden Gleichung, welche sich gemeinschaftlich aufalle Angaben gründet, mit Leichtigkeit zu ersehen ist:

$$v = \frac{1}{2}(Xf + Xe) - 0.33 + 0.41 \sin((n-1)30^{\circ} + 124^{\circ}8')$$

Diese Gleichung scheint um so mehr einer größeren Ausmerksamkeit werth zu seyn, als sie den drei genannten Orten gemeinschaftlich zukommt und also muthmasslich für ganz Europa gebraucht werden kann. Indess verdient sie vor ihrem allgemeinen Gebrauch näher geprüft zu werden und deshalb habe ich, da sie wahrscheinlich öfters gebraucht wird, zur Erleichterung der Interpolation, für jeden Monat im Jahre die Corrections-Größen hier angegeben, nämlich:

	Correct.	** **	Correct.	
Januar '	+ 0°,01	Jali	— 0,67.	
Februar	- 0,15	Aug.	- 0,51	
März	- 0,36	Sept	- 0,30	
April -	- 0,56	Oct.	- 0,10	
Mai .	- 0,70	Nov.	+ 0,04	
Josi	- 0.74	Dec.	+ 0,08	

Auf dieselbe Weise kann man eine Correctionsgröße für jede beliebige Stunde des Tages sinden,
welche zu der an derselben Tageszeit beobachteten
VVärme hinzugefügt, die mittlere VVärme des Tages
giebt. Als Beispiel mag solgendes angesührt seyn:

Paris: $v = 11e - 0.62 - 1.277 \cdot n + 0.099 n^2$

Åbo: $v = 11e + 1,266 - 2,081 \cdot n + 0,160 \cdot n^2$ oder näher:

Abo: $v = 11e - 3.59 - 2.493 \sin((n 1) 30^{\circ} + 284^{\circ} 2)$

Anual. d. Phyfik. B. 80. St. 4. J. 1825. St. 8.

Dd

welche letzten beiden Werthe nach den Beobachtungen in den Jahren 1817-1823 berechnet wurden.

Nachdem die mittlere Wärme des Tages mit Hülse einer großen Anzahl von Beobachtungen nach einer oder der anderen Art bestimmt worden ist, so dasa man die Mittelsahl für Monate daraus mit zuverlässiger Sicherheit erhalen kann, ist es zu einem Hauptresultat aus allen Beobachtungen, am zweckmässigsten, diese in eine Gleichung zu bringen, welche nachgehends zun Berechnung der mittleren Warme eines einzelnen Monate oder Tages um so sicherer gebraucht werden kann, je größer die Anzahl der dazu beitragenden Beobachtungen ist. Als Beispiele hiezu mögen hier solche Bestimmungen für Paris, London und Abo angeführt werden, worin v die geluchte mittlere Warme und n die Ordnungszahl desjenigen Monates bedeutet, für welchen man die Warme berechnen will, nämlich:

Paris: $n = 10.70 + 7.763 \sin ((n-1) 30^{\circ} + 266^{\circ} 49')$ +0.539 sin (n-1) 60°+349° 19')

nach den oben angeführten Beobachtungen für die Jahre 1816-1823.

London: $v = 9.38 + 7.407 \sin ((n-1) 30° + 267° 29') + 0.476 \sin ((n-1) 60° + 10° 30')$

nach Howards Beobachtungen für das platte Land um London, in dessen: Climate of London. Vol. II. P. 99.

Abo: $v = 4.33 + 10.863 \sin ((n-1) 30^{\circ} + 262^{\circ} 56')$

+0,776 sin ((n-1) 60°+94° 48')
als Hauptresultat der Beobachtungen in den Jahren
1787 — 1798 um 6 Uhr vor und 2 und 10 Uhr nach
Mittag, der Beobachtungen des Maximums und Mi-

nimums in den Jahren 1817 – 1825 und der Beobachtungen in dem Jahre 1825 – 1824 um 10 Uhr vorund 2 Uhr nach Mittag; also zusammen der Beobachtungen von 18 Jahren;

folglich v=表(**(VIf+11+X*)+Z(M+m)+是(Xf+X*))

Zu allen vorhergehenden Formeln find die Beobachtungen so gebraucht, dass die Mittelzahl für jeden Monate berechnet wurde, und diese gilt solglich für die Mitte der Monate. Darnach hat such deshalb die Ordnungszahl n berechnet werden müssen, solglich muss, auch das Jahr mit dem 16ten des vorhergehenden Decembers angesangen werden. Um Irrungen zu verhüten, ist es am Zweckmässigsten zu bemerken, dass der Ausgang der Rechnung auf den ersten Januar verlegt werden kann, wenn man überall statt n setzt: $n + \frac{1}{2}$, wo n die Zeit bezeichnet, gerechnet vom Ansang des Jahres; den Monat dabei als Einheit genommen. Dadurch verwandeln sich die letzteren Formeln in solgende:

Paris $v = 10.70 + 7.763 \sin (\mu 30^{\circ} + 251^{\circ} 49^{\circ}) + 0.539 \sin (\mu 60^{\circ} + 319^{\circ} 19^{\circ})$

mit dem einzelnen Beobachtungsfehler $= 0^{\circ}, 16$ und dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von $v = 0^{\circ}, 05$

London: $v = 9.33 + 7.407 \sin (\mu 30^{\circ} + 252^{\circ} 29') + 0.476 \sin (\mu 60^{\circ} - 19^{\circ} 30')$

mit dem einzelnen Beobachtungsfehler = 0°,42 und dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von $v = 0^{\circ}12$

Abo: $v = 4.33 + 20.863 \sin (\mu 30^{\circ} + 247^{\circ} 56')$

 $+0.776 \sin (\mu \cdot 60^6 + 64^\circ 48')$

mit dem einzelnen Besbachtungsfehler = 0036 und

dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von

Die zuletzt angeführte Formel weicht etwas von derjenigen ab, welche der verstorbene Observator VV albeck in Zachs Correspond. astronomique 1820 Cah. 6. p. 564 für Åbo gegeben hat, und von der das Resultat in dem sinnländischen Staatskalender für 1822 aufgenommen wurde. Nach Reduction auf das Centesimalthermometer ist sie namlich:

 $v = 4.43 + 12.94 \sin(72t + 248^{\circ}, 2) + 0.65 \sin(72.2t. + 103^{\circ})$ wot die Zeit in Tagen bezeichnet, vom Anfange des Jahres gerechnet und in Graden ausgedrückt. Es ist mir bekannt, dass Walbeck zu dieser Formel meine Beobachtungen von den zuletzt verflossenen 20 Jahren gebrauchte; doch weiss ich nicht, wie er aus ihnen die mittlere Warme des Tages berechnete. Ohne Zweifel nahm er das Mittel aus den drei Beobachtungen des Tages, aber er bedachte micht, dass die meisten von ihnen um 7 Uhr Vormittags, um 2 und 10 Uhr Nachmittags aufgezeichnet waren, woraus folgt, dass seine Media zu hoch find und auch seine Formel ein zu hohes Resultat liefert. Ich habe geglaubt, diess hier zur Erläuterung bemerken zu müssen und muss hinzufügen, dass meine Formel, gleich der seinigen zur Berechnung der Wärme für jeden beliebigen Tag im Jahre gebraucht werden kann, weil fie auch für einen Bruch von \(\mu \) richtig ist, und dass sie weit geschmeidiger ist, da man nicht nöthig hat, die Tage vom Anfange des Jahres, sondern nur vom Anfange des Monates ab, zu berechnen.

Es ist Gebrauch gewesen, durch Addition der

Mittelwärme aller Monate und durch Division der erhaltenen Summe mit 12 die mittlere Wärme des Jahres zu suchen. Man sieht indels leicht ein, dass auch darin die äußerste Genauigkeit außer Acht gelassen ist, und deshalb eine Correction dabei als nöthig angesehen werden kann. Es verdient untersucht zu werden, wie groß dieselbe ist, um einzusehen, ob man auf dieselbe Rücksicht zu nehmen hat. Am Vollständigsten wird die mittlere VVärme des Jahres gefunden durch: $=\frac{1}{12} \int v d\mu$, integrirt von $\mu=0$ bis $\mu=12$.

VVenn folglich in Uebereinstimmung mit dem Obigen angenommen wird:

 $v = \alpha + \beta \sin(\mu \cdot 30 + \gamma) + \delta \sin(\mu \cdot 60 + \epsilon),$ fo ist

 $\frac{1}{12} \int v d\mu = \frac{1}{12} (\alpha \mu - \frac{1}{12} \beta \cos (30 \mu + \gamma) - \frac{1}{12} \delta \cos (60 \mu + s))$ und die niittlere VVärme des ganzen Jahres:

 $(v) = \alpha - \frac{1}{120}\beta \cdot \cos \gamma - \frac{1}{120}\delta \cdot \cos \epsilon$, worin das erste Glied α das gewöhnliche arithmetiche Mittel ist, die übrigen zusammen aber der Correction angehören, welche, wie man hieraus sieht, sehr klein ist. Auf diese Art wird für die zuletzt untersuchten Orte gefunden:

Paris London Åbo

die Correction = -0°,007; = -0°,006; = -0°,011

und (v) = 10,69; = 9,32; = 4,32,

woraus folgt, dass diese Correction keine Berücksichtigung verdient, weil sie nicht die Größe der wahrscheinlichen Ungewissheit im VVerthe (v) erreicht,

die

für Paris: $\frac{0.05}{\sqrt{12}} = 0.014$; für London = $\frac{0.12}{\sqrt{12}} = 0.035$ und für Åbo = $\frac{0.11}{\sqrt{12}} = 0.032$ beträgt. Folglich ist auch hier das befolgte Versahren, die Mittelwärme des Jahres nach der Mittelwärme der Monate für diese Orte zu berechnen, hinreichend genau.

Je mehr es fich zeigt, dass Berechnungen wie die hier angeführten, von Wichtigkeit für die Wissenschaft find, desto mehr mus sich der Liebhaber der Meteorologie zu bemühen suchen, seine Beobachtungen so einzurichten, dass sie künstigen Forschungen zum Grunde gelegt werden können. Wenn ich hoffen darf, durch diesen Aufsatz Sammlungen Brauchbarer Materialien dazu veranlasst zu haben, so mag ich dem Vorwurf entgehen, hier noch zu zeitig und ehe, als der Gegenstand eine völlig theoretische Behandlung zuläset, die Berechnung nach einer für gut angenommenen empirischen Methode unternommen zu haben. Sobald hinreichende Data zu erlangen find, werde ich mich wenigstens nicht der Mühe einer neuen Bearbeitung entziehen.

Zusatz des Herausgebers. Die Aufgabe, für einen gegebenen Zeitabschmitt die mittlere Wärme eines Ortes zu bestimmen, hängt, wenn man sie geometrisch betrachtet, bekanntlich von der Quadratur derjenigen Curve ab, die den Gang der Wärme darstellt. Denn die Höhe des Rechtecks, das mit jener Curve über gleichem Abscissenintervall errichtet wird, und gleichen Flächeninhalt mit ihr besitzt, ist der gesuchten mittleren Wärme proportional, wenn man bei rechtwinklichen Coordinaten die Zeit für die Abscissen und die Thermometerstände für die Ordinaten wählt. Eine strenge

Auflöfung des Problems ift allo mindeltens nur dann möglich, wenn man das Geletz jener Warme-Curve kennt. Indess giebt es für die Quadratur eine Annaherungsmethode, die die Kenntnis Jenes Gesetzes micht wesentlich erfordert und die, obgleich den Mathematikern schon lange bekannt, dennech für diese und verwandte Aufgaben in der Physik bisher so selten angewandt wurde, dass es gewiss nicht überfüssig ist, auf sie hier wiederum hitzuweisen. Es ist numlich dasjenige Verfähren, welches Hr. Hofr. Gause in der Abhandlung: Methodus nova integralium velores per approximationem inveniendi (Comm. Soc. Reg. Gott. recent. Vol. III. p. 39) entwickelt hat. Ich erlaube mir hier nur das Endresultat anzusühren, und ihm einige Worte zum ersten Verständnils voranzulchicken; zu einer tieferen Einsicht des Gegenstandes ist das Studium joner Abhandlung felbst nothwendig, auch findet man in dem von Mollweids herausgegebenen 4ten Bande des Klugelschen Wörterbuchs p. 153 eine mehr fassliche Darstellung darüber. Wenn y die Ordinate und z die Abscisse einer Curve bezeichnet, so ist bekanntlich das Integral sydx der Flächeninhalt jener Curve, und zwar ein bestimmter, wenn die Endordinaten bestimmte sind, Nimmt man es z. B. von x = g bis x = g + A, lo kann man allgemein setzen $x - g = \Delta t$, und t, ein von o bis 1 gehender Bruchwerth von 4, als neue Abscisse der Curve, oder als neue independente Variable der Funktion (y, x) ausehen. Das Integral sydn geht dadurch in Asydt über, und dann ist zusolge jener. Methode

1 (AR + A'R' + A'R" + . . . + A(n) R(n)

der Werth des Integrales Afydt von t = o bis == 1, approximativ oder genau, je nachdem y in t entwikkelt, die Potenz tn überschreitet oder nicht. Hierin hezeichnen A, A', A'', . . . A''n gegebene Werthe der Ordinate, y, die respective gewissen Werthen von t zwischen t=0 und t=1 entsprechen; $R,R',R''...R^{(n)}$ find Zahlencoëfficienten, die durch dieses Verfahren näher bestimmt werden, und für alle möglichen Curven dieselben bleiben; n+1 ift die Anzahl der gegebemen Ordinaten innerhalb des Intervalles 1. Werth der Coëfficienten R', R" . . . R(n) und die Genauigkeit der Approximation hängen ab von der Wahl der Werthe von t, für die man die Werthe von y entweder aus der Gleichung zwischen y und t genommen, oder, wenn diese fehlt, für die man y beobachtet hat. Außerdem ist jedoch die Genauigkeit um so größer, als die Reihe, nach welcher der Ausdruck von y entwickelt werden kann, schneller convergirt. Die Untersuchung des Hrn. Hofr. Gauss hat die Werthe der Abscissen t und die der Zahlencoëssicienten R', R" . . . R(n) nun so bestimmt, dass für eine gegebene Anzahl der ersten und der ihnen correspondirenden Ordinaten, so wie bei gleicher Convergenz der Reihe für y, die größtmöglichste Genauigkeit für den Flächeninhalt oder Curve, oder für den Werth des Integrales Afydt hervorgehe. Nimmt man also die Zeit für die Abscissen t und die beobachteten Temperaturangaben für die Ordinaten y derjenigen Curve an, die den Gang der Wärme ausdruckt, so ist klar, dass sydt oder:

 $AR + A'R' + A''R'' + A'''R''' + \dots A^{(n)}R^{(n)}$

die mittlere VVärme für den Zeitäbschnitt A, den man auch = 1 setzen kann, bezeichnen wird. VVenn min die Beobachtungszeiten, innerhalb jener Zeiteinheit und als Bruchwerthe derselben ausgedruckt, respective mit a, a', a'', ... bezeichnet werden, so hat man sie, der genannten Untersuchung zusolge, so zu wählen, wie es die solgende Tasel zeigt, worin sie und zugleich die entsprechenden VVerthe für R, R', R'' ... bis auf 7 Decimalstellem enthalten sind. Nämlich:

1) für 2 Beobachtungen:

$$a = 0.2113249$$
 $R = \frac{1}{4}$ $R = \frac{1}{4}$

2) ifür 3 Beobachtungen:

$$a = 0.1127017$$
 $R = \frac{7}{18}$
 $a' = 0.5$ $R' = \frac{1}{18}$
 $a'' = 0.8872983$ $R'' = \frac{7}{18}$

3) für 4 Beobachtungen.

```
R = 0.0694318 R = 0.1739274 \cdot . \log = 9.2403681
R' = 0.3300095 R' = 0.3260726 \cdot . \log = 9.5133143
R'' = 0.6699905 R'' = R'
R''' = 0.9305682 R''' = R
```

4) für 5 Beobachtungen:

```
a = 0.0469101; R = 0.1184634; log = 9.0735843

a' = 0.2307653; R' = 0.2393143; log = 9.3789687

a'' = 0.5; R'' = 0.2844444; log = 9.4539975

a''' = 0.7692347; R''' = R'

a''' = 0.9530899; R''' = R
```

5) für 6 Beobachtungen:

```
Ne = 8,9327895
A = 0.1693953 ; A = 0.1803808
                                   log = 9,2561903
 a'' = 0,3806904
                  R'' = 0.2339570.4 \log = 9.3691360
 a" = 0,6193096 1 A" = R"
 arv = 0,8306047
                  R^{ir} = R^{i}
  R^{*} = 0.9662348 : R^{*} = R
               6) für 7 Beobachtungen:
  Rulls a.
                  R == 0.0647425 ; log == 8.8111894
   = 0,0254460
                  R' = 0.1398527
 e' = 0.1292344
                                   log == 9,1456708
               : R" = 0,1909150 ; log = 9,2808401
 a! = 0,2970774
```

R'''= 0,2089796 ;

log = 9,3201039

 $a^{17} = 0.7029226$; $R^{17} = R^{14}$ $a^{4} = 0.8707656$; $R^{7} = R^{1}$

 $a^{v_1} = 0.9745540 : R^{v_2} = R$

a'''= 0,5

Wie man diele Angaben zu gebräuchen habe, ist im Grunde schon aus dem Angeführten klar. Handelte es sich z. B. darum, die mittlere Warme für ein Zeitintervall von 24 Stunden, gerechnet von einem Sonnenaufgang bis zum nächsten, aus 3 Thermometerbeobachtungen zu bestimmen, und erfolgte der Aufgang der Sonne um 5 Uhr, so hätte man zu beabachten: um (5+0,1127 ... × 24) Uhr, um (5+0,5.24) Uhr und um (5 + 0,887 ... × 24) Uhr (oder vielmehr nm (5 - 0,1127 × 24) Uhr des folgenden Tages) und den Stand des Thermometers bei der ersten Beobachtung mit 18, bei der zweiten mit 18 und bei der dritten wiederum mit 🚜 zu multipliciren. Die Summe der Producte ist dann die gesuchte mittlere VVarme. Indels ist bekannt, dass das Erkalten der Erde während der Nacht einem ganz anderen Geletze folgt, als das Erwärmen derselben am Tage. Man wird daher

eine größere Genauigkeit erreichen, wenn men für den Tag und für die Nacht die Wärmecurve besondere quadrirt und daraus die mittlere Warme zieht. Bei dem eben genannten Beispiele hatte man alsdamm für 3 Beobachtungen am Tage dieselben anzustellen: um (5+0,1127.14), (5+0,5.14) und um (5+0,887.14) Uhr, und für 3 Beobachtungen in der Nacht: um ,(7+0,1127.10), (7+0,5.10) und um (7+0,887.10) Uhr; die an diesen Zeiten beobachteten Thermometerstände find wie vorhin mit ihren Coëfficienten zu multipliciren und die Producte zu addiren. Für den vorliegenden Fall ist indels die Genauigkeit schon deshalb groser, weil man für denselben Zeitabschnitt die Anzahl der Beobachtungen verdoppelte. Wie groß die Annäherung zum wahren Werth der mittleren Warme sey, lasst sich a priori nicht bestimmen, da die Correction von den Coëfficienten der Entwickelung von y abhängt und die Gleichung zwischen der Temperafur und der Zeit unbekannt ist. Man kann den genäherten Werth also nur mit dem arithmetischen Mittel aus einer großen Anzahl von Beobachtungen, als einem dem wahren Mittel sehr nahe kommenden Werthe, vergleichen. In dem isten Heft der meteorologischen Beobachtungen, die in den Anstalten für Witterungskunde im Großherzogth. Sachsen - Weimar-Eisenach angestellt werden, führt der verstorbene Posselt einen solchen Vergleich an, jedoch nur für einen Tag. Ob später der Versuch wiederholt ward, ist mir nicht bekannt. Das Mittel aus 35 von Aufgang bis zum Untergang der Sonne, von halber zu halber Stunde aufgezeichmeten Beobachtungen, betrug 100,11,

these berechnet, hingegen 19°,31; der Unterschied also nur 0°,2. Es wäre zu wünschen, dass solche Vergleiche warschiedenen Jahreszeiten und in klimatisch sehr verschiedenen Orten öster wiederholt würden, um zu sehen, wie große die Annäherung ist; auch verdiente diese Methode gewise wohl eine östere Anwendung auf andere physikalische Aufgaben. Für den Zweck der Meteorologie lassen sich offenber alle Zahlenwerthe, unbeschadet der Güte des Entresultates, etwas abrunden und die Berechnungen dadurch bequemer machen *). Jedoch bleibt dieselbe noch immer ziem-

Eine einfachere Rechnung bietet die von Newton und Cotes angewandte Approximationsmethode dar, zufolge welcher man das Abscissenintervall d in a gleiche Theile theilt, und in den Punkten: $\frac{O}{B}d$; $\frac{1}{B}d$; $\frac{O}{A}d$; $\frac{n}{B}d$ die correspondirenden Ordinaten errichtet, die entweder aus der Gleichung zwischen y und z gezogen, oder durch Beobachtung gesunden werden. Diese (n+1) Ordinaten, von denen die erste und letzte stets den Flächenraum begränzen, was bei der vorhergehenden Methode nicht der Fall ist, sind dann respective mit den solgenden Coëfficienten zu multipliciren:

```
1) für n=1 eder 2 Ordinaten 3 R=R'=\frac{1}{2}
```

4) -
$$u=4$$
 oder 5 - - ; $R=Rv=3$; $R'=R''=\frac{3}{5}$; $R''=\frac{3}{5}$

5) •
$$s=5$$
 oder 6 • • $R=Rv=\frac{75}{288}$; $R'=Rv=\frac{75}{288}$; $R''=R'''=\frac{50}{988}$

6) -
$$n=6$$
 oder 7 - - ; $R=R^{\gamma_1}=\frac{41}{840}$; $R'=R^{\gamma_2}=\frac{216}{840}$; $R''=R^{\gamma_2}=\frac{216}{840}$; $R'''=\frac{216}{840}$

von denen man die weitere Entwickelung an den genannten

^{2) -} n=2 oder 3 - - $\frac{1}{2}R = \frac{1}{2}$; $R'=\frac{1}{2}$

^{3) -} n=3 oder 4 - - $\frac{1}{2}R = \frac{1}{2}$; $R' = R'' = \frac{1}{2}$

lich lästig, und ich weiß daher nicht, ob es bei der Frage über die mittlere Wärme eines Ortes und eines Zeitabschnittes, die mir unter allen mit dieser in Verbindung stehenden Fragen weder die schwierigste noch die wichtigste scheint, nicht vortheilhafter wäre, , alle Rechnung gänzlich zu verbannen und zu einer solchen physikal. chen Interpolation zurückzukehren, wie sie VV ahlenberg in dem Beobachten der Temperatur der Quellen gewissermassen schon früher angewandt hat. Das einfachste Mittel hiezu ist offenbar: ein Thermometer mit einer die Warme schlecht leitenden Masse von solcher Größe zu umgeben und vor Regen und Sonnenschein geschützt in freier Luft aufzuhängen, dass wenige Beobachtungen am Tage hinreichen, aus dem arithmetischen Mittel derselben die mittlere Warme mit Sicherheit zu erhal-. Die Idee ist weder neu noch weit hergeholt, aber ich weiß nicht, ob sie irgendwo mit Umsicht:

Orten findet. Alsdann ist, wenn $A, A', A'' \dots A^{(n)}$ die den Abscissen $\frac{O}{n}A$, $\frac{1}{n}A$, $\dots \frac{n}{n}A$ respective entsprechenden Ordinaten bezeichnen:

 $\Delta(AR + A'R' + A''R'' + \dots + A^{(n)}R^{(n)})$

der gesuchte Flächeninhalt, und $(AR + A'R' + ... + A^{(n)}R^{(n)})$ die Höhe des Rechteckes, welches für die verliegende Ausgabe der mittleren Wärme proportional ist. An dem angesührten Orte sindet man auch den Beweis, dass es beim Gebrauch dieser Methode vortheilhast ist, ein gerades n oder eine ungerade Anzahl von Ordinaten (d. h. Temperaturbeobachtungen) auzuwenden. An Genauigkeit steht übrigens diese Methode der oben angesührten nach.

ansgeführt und anhaltend befolgt wäre. Sollte diess Verfahren auch nicht überall anwendbar seyn, und man daher lieber dem Beobachten der Extreme den Vorzug geben wollen, so wird es zur ferneren Prüfung der Genauigkeit dieser letzteren Methode ein ficheres Mittel darbieten, das zugleich minder beschwerlich ist, wie das gewöhnliche, des Tage lang fortgesetzten Beobachtens in halb- oder viertelstündigen Intervallen. Es wird also erlauben, solche Vergleiche öfter und längere Zeit hindurch zu unternehmen. Uebrigens verdient noch bemerkt zu werden. dass auch schon Hr. A. v. Humboldt, bei Gelegenheit seiner Untersuchungen zur Bestimmung der isothermischen Linien, zu einem ähnlichen Resultate wie Hr. Hällström gekommen ist, nämlich: dass das arithmetische Mittel aus den Extremen nur um einige Zehmtel eines Centesimalgrades von derjenigen mittleren Wärme abweiche, die aus einer großen Anzahl von Beobachtungen am Tage abgeleitet worden ist. ,

IŁ

Beschreibung

eines Instruments sur Bestimmung der mittlern Temperatur eines Ortes für jeden gegebenen Zeitraum;

YOD

J. G. GRASSMANN, Prof. am Gymn. zu Stetfin.

Um die mittlete Temperatur eines gegebenen Zeitabschnitts an einem Orte zu erfahren, wird bekanntlich eine Reihe über die Tageszeiten gehörig vertheilter Beobachtungen angewendet. Man hält es, um die mitte lere Temperatur eines Tages zu erhalten, gewöhnlich für hinreichend, drei Beobachtungen, eine Morgens, eine Mittaga und eine Abends zu machen. Dass man. durch dieses Verfahren die gesuchte mittlere Temperatur eines Tages nur beiläufig erhalte, und mannichfachen Irrthümern ausgesetzt sey, ist zu einleuchtend, als dass es einer Auseinandersetzung bedürfte. Diese würde indels da von geringem Belange seyn, wo es darauf. ankömmt, die mittlere Temperatur eines größern, Zeitabschnittes, z. B. eines Jahres, zu finden, wenn man nur versichert seyn könnte, dass die Irrthümer bloss zufällig wären, und bald auf die eine, bald auf die andere Seite fielen, so dass sie sich bei einer bedeutenden Reihe von Beobachtungen in dem erhaltenen Durchschnitt wechselseitig tilgten.

Es ist aber sehr zu fürchten, dass hierbei constante. Fehler vorkommen, welche eine ganze Reihe von täglichen Mitteln in demselben Sinne tressen, so dase sie z. B. alle zu hoch ausfallen, die daher, wenn man ihren Durchschnitt nimmt, kein richtiges jährlicher Mittel geben können. So dauert z. B. an hellen VVintertagen die größte VVärme nur wenige Stunden, kommt aber, wenn man die mittlere Temperatur eines Tages aus drei Reobachtungen nimmt, so in Rechnung, als habe sie 8 Stunden gedauert. Die Kälte steigt dagegen während der Nacht gewöhnlich nur um wenige Grade, und die größte Kälte gilt daher eigentlich für einen größern Zeitraum, als für welchen sie in dem Durchschnitt aus 3 täglichen Beobachtungen in Rechnung kommt. Die mittlere Temperatur eines solchen Tages kann daher beträchtlich geringer seyn, als ein solcher Durchschnitt sie giebt.

Noch weniger zuverläßig scheint mir das Mittel ans der Beobachtung der täglichen Temperatur-Extreme. Sie können die wahre Mittelwärme eines Tages eben so wenig geben, als die Beobachtung der größten VVärme und der größten Kälte eines Jahres die mittlere VVärme dieses Jahres giebt. Auch steht das Maximum der VVärme eines Tages in der That unter ganz andern Verhältnissen, als das Maximum der Kälte. Jenes wird durch eine allmählig steigende, und dann wieder abnehmende Krast — die Einwirkung der steigenden und sinkenden Sonne — hervorgebracht. Die Abkühlung vom Sonnenuntergang bis zum Sonnenaufgang hängt dagegen keineswegs von

Das indes die Abweichung dieses Mittels von der wahren mittleren Wärme nicht so groß ist, wie gemeiniglich geglaubt wird, hat man aus dem vorhergehenden Aussatz ersehen. P.

der Tiefe der Sonne unter dem Horizonte ab " sondern scheint, abgeseben von allen durch atmosphärische Niederschläge oder Auslösungen bewirkten Temperaturveränderungen, nur unter den allgemein physischen Verhältnissen der allmähligen Abkühlung zu
siehen. (Fig. 3 stellt den muthmasslichen Gang der
Temperatur im Sommer, und Fig. 4 den im VVinter dar).

Nach Törnstens unter 64° nördlicher Breite angestellten zehnjährigen Beobachtungen steht das jährliche Mittel aus Beobachtungen um 6 Uhr Morgens
und um 6 Uhr Abends um 0,67 Grad Reaumür unter
dem jährlichen Mittel aus den Beobachtungen der täglichen Temperatur-Extreme 4).

Die wahre mittlere VVärme eines Tages ist eigentlich der Durchschnitt einer unendlichen Menge stetig
folgender, durch alle 24 Stunden hindurchgehender
Beobachtungen. Diesem würde man ohne allen merklichen Fehler den Durchschnitt aus 96 viertelstündigen oder 48 halbstündigen Beobachtungen substituiren
können. Eine selche Ausmittelung ist allerdings sehr
beschwerlich, und erforderte wenigstens zwei von andern Geschäften freie Beobachter. Es ist hierbei ein
lästiger Umstand, dass das wahre Mittel eines Tages
von dem Mittel aus Beobachtungen zu bestimmten,
Tageszeiten, oder aus den Temperatur - Extremen
nicht zu allen Zeiten und an allen Orten auf gleiche
VVeise abhängen, sondern dass die Function, mittelst

a) Leopold v. Buch über die Gränzen des ewigen Schnees im Norden, in Gilberts Annalen B. 41 S. 44, aus den Verhandlungen der Schwedischen Akademie 1796. III.

deren diese Abhangigkeit sich darstellt, nach den verschiedenen Jahreszeiten, Klimaten und örtlichen Lagen verschieden seyn wird. - Untersuchungen diefer Art scheinen noch nicht angestellt zu seyn, wenigstens sind sie mir unbekannt geblieben. - Herr Prof. Brandes, in seinen trefflichen und höchst belehrenden Untersuchungen über den mittlern Gang der Wärme-Aenderungen, übergeht diesen Gegenstand ganzlich, und bemerkt blos (S. 4), das seine Bestimmungen aus Beobachtungsreihen hergeleitet sind, deren größter Theil die Warme zu drei verschiedenen Tageszeiten angiebt, und fügt hinzu, dass die mittlere VVärme dieser drei Tageszeiten nicht erheblich von der Mittelwärme des ganzen Tages abweichen könne - eine Meinung, welcher ich, nach dem Gelagten, nicht unbedingt beipflichten kann, da hier die Haufung der Anzahl der Beobachtungen, falls sie mit einem constanten oder in gleichem Sinne variablen Fehler behaftet seyn sollten, zu keinem richtigen Durchschnittswerthe führen kann.

Schon um die Resultate einer so mühevollen und verdienstlichen Arbeit, wie die, welche in dem gedachten VVerke dem Publikum vorliegt, zu sichern, oder, wenn es nöthig ist, zu berichtigen, wäre daher eine gründliche Untersuchung über die wahre Mittelwarme des Tages höchst wünschenswerth. Die Methode dazu, von welcher eben die Rede war, ist aber in der That mit zu großen Schwierigkeiten verknüpst, als dass sich eine genügende Feststellung des fraglichen Gegenstandes nach ihr so hald erwarten ließe.

Ich erlaube mir hier, den Physikern und Astronomen die Idee zu einem Instrumente vorzulegen, welches selbst in jedem Augenblicke die Wärme beobschtet, die Beobschtungen summirt und das Mittel zieht;
so dass man nach 24 Stunden die Mittelwärme des
Tages, — und eben so die Mittelwärme einer Woche,
eines Monats oder Jahres nach Verlauf derselben —
nur ablesen darf, wenigstens durch eine ganz kleine
Rechnung sinden kann. Das Instrument überliebt,
uns also des ganzen beschwerlichen Theils jener Untersuchung, indem es sie allein auf seine Schultern
nimmt.

Es ist dasselbe-keinesweges so verwickelt und zusammengesetzt, als es der daran gemachten Anforderung nach scheint. Ob es das, was von ihm ausgesagt. ist, mit der gehörigen Schärse und Genauigkeit leisten. werde, ist zwar durch keinen Versuch dargethan, da es bis jetzt meines Wissens nicht für einen Zweck, wie dieser, ausgeführt ist, kann aber, nach seiner Einfachheit keinen Augenblick zweifelhaft seyn. Es ist sogar häufig genug vorhanden, nur für unsern-Zweck, so viel mir bekannt, -nicht gebraucht; seine: Idee lässt sich in zwei VV orten aussprechen, und liegt so nahe, dass ich mich in der That der Besorgniss nicht erwehren kann, hier einen Gedanken als neu. vorzutragen, den schon viele vor mir gehabt, und auch vielleicht ausgesprochen und ausgesührt haben mögen. Es ist nämlich nichts mehr und nichts wemiger als eine Pendeluhr ohne Compensation. Noch zweckmässiger wird es aber seyn, ihrem Pendel gerade die entgegengeletzte Einrichtung eines Compensationspendels zu geben. Da eine solche Uhr in der Wärme langsamer, in der Kälte rascher geht, so ist der Unterschied der Zeit, welche sie zeigt, eine Funk-

tion der VVErme, welche unterdele gehertscht, und welche mit allen ihren Veränderungen immer sogleich in den Gang der Uhr eingewirkt hat. Wird das Pendel der Uhr für o° regulirt, doch so gestellt, dass die Dauer einer Schwingung bei o' genau eine Secunde ist, die Uhr also bei dieser Temperatur in ihrem Gange mit einer richtigen astronomischen Uhr für mittlere Zeit übereinstimmt, so ist der Zeitunterschied, den sie nach einem Tage oder nach einer Woche gegen jene Uhr angiebt, ein Ausdruck der mittleren Wärme, welche unterdels geherricht hat; die Uhr hat sie von Secunde zu Secunde richtig beobachtet, summirt, und das Mittel selbst genommen. Gesetzt der Zeitunterschied, den sie zeigt, deutete auf eine Pendellänge, welche nach dem Ausdehnungsverhältniss der Pendelstange bei 10° Statt findet, so ware dieses die mittlere Warme des fraglichen Zeitraums.

Zwei Umstände scheinen hier in Beziehung auf die Anwendbarkeit des Pendels zur Bestimmung der mittleren Temperatur eine besondere Erwägung zu verdienen. Der erste betrifft eine solche Ausstellung der Uhr, das ihr Pendel jedesmal die VVärme der Lust annimmt. Zu diesem Ende scheint es hinreichend sie vor einem nach Norden gehenden Fenster eines ungeheizten Zimmers anzubringen, gegen Restexe gehörig zu schützen, und sie mit einem Gehäuse aus Eisenblech zu umgeben, welches oben und unten mit einem engen Drahtgitter versehen ist, um den Lustwechsel zu gestatten. — Es versteht sich, dass das obere durch ein Dach gegen das Eindringen der Fenchtigkeit geschützt seyn müsste. Auch scheint es mir gar keine Schwierigkeit zu haben, das Pendel in

einer Entfernung von einigen Fuss von der Uhr aufzuhängen, so dass diese noch im Zimmer bliebe. — Durch eine solche Vorrichtung scheinen alle Vorsichtsmassregeln, welche man bei Aushängung der Thermometer zu den täglichen Beobachtungen zu empfehlen pflegt, auf das Pendel übertragen, nur dass dieses nie unmittelbar einem Luftzuge ausgesetzt werden darf.

Der zweite Umstand, welcher hier in Erwägung gezogen werden mus, ist der, ob die Ausdehnung des Pendels in der Wärme hinreichend groß seyn werde, um diese daraus mit der nöthigen Schärfe bestimmen zu können. Die Beantwortung dieser Frage hängt zum Theil von der Gränze der unvermeidlichen Fehler in dem Gange einer astronomischen Uhr mit einem Compensationspendel ab. Da es mir hierüber aber an den nöthigen Erfahrungen und Untersuchungen fehlt, so mus ich diesen Umstand gänzlich übergehen, und werde also alle übrigen Einflüsse auf den Gang der Uhr, wie z. B. die größere Ausweichung, den größeren Widerstand einer dichteren Luft, Verdickung des Oels u. s. w. hier gänzlich außer Acht lassen, und ihn blos als abhängig von der Länge des Pendels betrachten. Unter diesen Voraussetzungen würde schon ein Pendel mit einer einfachen Pendelstange aus einem sich stark ausdehnenden Metalle (z. B. aus gewalztem oder gehämmertem Zink, welches sich nach Smeaton vom Gefrierpunkte bis zum Siedepuukte in dem Verhältnisse von 1 zu 1,00373 ausdehnt b) nicht unbrauchbare Beobachtungen geben.

b) Kastners Physik S. 913. Biot in selnem Traité sührt das Ausdehnungsverhältniss des Zinks gar nicht an.

Die Berechnung e) ergiebt, dass eine damit versehene

c) Es sey l die Länge des Secundenpendels, (beiläusig nahe 38 rheinländische oder preus. Zoll) 1 + tk das Ausdehnungsverhältnis der Pendelstange für & Centesimalgrad Wärme, und sin Secunden ausgedrückt, die Dauer einer Schwingung eines Pendels, welches bei 0 Grad mit einem richtigen Secundenpendel gleichzeitig schwang, sich nun aber in einer Wärme von t Graden auf (1+tk) l verlängert hat. Da sich nun die Schwingungszeiten wie die Quadratwurzeln der Pendellängen verhalten, so ist:

$$1: \int = \sqrt{l}: \sqrt{(1+tk) \cdot l} = 1: \sqrt{1+tk}$$
woraus
$$\int = \sqrt{1+tk}$$

Hiefür kann man, da th gegen I immer sehr klein ist. ohne merklichen Fehler setzen:

$$1) \qquad f = 1 + \frac{7}{2}tk$$

Die Zahl der Schwingungen, welche ein solches Pendel in einem gegebenen Zeitraume von A Secunden (z. B. in einem Tuge, wo A = 86400) macht, ist solglich:

 $\frac{A}{1+\frac{1}{2}tk}$ woster man wieder ohne merklichen Fehler setzen kann $A-\frac{1}{2}Atk$

Die Uhr bleibt also gegen eine richtige Secundenuhr um Atk zurück. Diesen Zeitunterschied in Secunden setze man d, so ist:

2)
$$d = \frac{1}{2} Atk$$
 worans folgt

$$s) \quad t = \frac{2d}{AK}$$

Ist also k bekannt, so kann aus dem Zurückbleiben der Uhr die mittlere Temperatur sür einen Zeitraum von A Secunden nach dieser Gleichung hergeleitet werden. Sollte sie vorgehen, so ist d negativ, woraus auch t negativ gesunden wird, wie man leicht übersieht. Noch ein drittes Glied sür sin Rechnung zu ziehen, wird nur in seltenen Fällen, und auch dann nur wenn die größte Genauigkeit gesucht wird, ersorderlich seyn.

Uhr für jede 10. Centelimalgrade Warme oder Kalte.

Für die Berechnung des täglichen Zurlickbleibens eines, Zinkpendels bei 10° Cent. Wärme nach der Gleichung 2) hat man

A = 86400, t = 10, k = 0,0000373

43200 Man findet folglich

746 1119 1492

A = 14tk = 16.1136

Nimmt man noch das folgende Glied, fo erhält man :

$$\int = \sqrt{1+tk} = 1 + \frac{1}{2}tk - \frac{1}{2}t^2k^2 + \dots$$

Hieraus ist die Zahl der Schwingungen in A Secunden

$$\frac{A}{1+\frac{1}{2}tk-\frac{7}{2}t^{2}k^{2}}=A-\frac{7}{2}A.tk+\frac{7}{2}At^{2}k^{2}-..$$

Hieraus hat man nun $d' = \frac{\pi}{2} \mathcal{L}tk - \frac{\pi}{2} At^2k^2$ = $\frac{\pi}{2} Atk (1 - \frac{\pi}{2}tk)$

Vergleichen wir das hier gefundene genauere d' mit dem in Formel 2 (S. 426), so ist

$$d: d' = \frac{1}{2}Atk : \frac{1}{4}Atk (1 - \frac{1}{4}tk) = 1 : (1 - \frac{1}{4}tk)$$
folglich $d' = d(1 - \frac{1}{4}tk)$

Es sey $0 = 50^{\circ}$ C: und k = 0.0000373

50

\$\$\begin{align*}
\delta & = 0,0018650 \\
\delta & = 0,0055950 \\
\delta & = 0,0013987 \end{align*}

Der Factor $1-\frac{2}{4}tk$ weicht von I so wenig ab, dass man in allen hier vorkommenden Fällen ohne allen merklichen Fehler d'=d setzen, d. h. sich mit dem ersten Gliede aus $\sqrt{1+tk}$, nämlich $1+\frac{1}{4}tk$, begnügen kann, wesbalb darauf in den sernern Rechnungen keine Rücksicht genommen, d. h. å ist als ein blosses Differential betrachtet worden.

tiglich um 16,11 Secunden gegen eine richtig gehende Compensationspendeluhr differiren würde, vorausgesetzt, dass der Gang beider Uhren bei oo übereinstimmte. - Allein es wird doch zweckmäseiger seyn, fich zu diesen Beobachtungen eines rostförmigen Pendels zu bedienen, dessen sämmtliche abwärts gehende Strecken aus dem sich mehr ausdehnenden, die aufwärts gehenden aus dem sich weniger in der Wärme ausdehnenden Metalle bestehen. So könnte man z. B. alle abwärte gehenden Strecken aus Zink, alle aufwärts gehenden aus Stahl machen, auch dem Pendel statt der rostförmigen eine röhrenförmige Gestalt geben d). — Hierbei bleibt es nun der Wilkühr überlassen, aus wie vielen Stäben oder Röhren man das Pendel zusammensetzen will. Die Anordnung wird sich immer so treffen lassen, dass a Grad Warmeanderang einer Differenz von einer gegebenen Anzahl von Secunden in dem täglichen Gange der Uhr entspricht . So finde ich, dass ein rossförmiges Pendel

Bode astronomisches Jahrbuch 1808. S. 249.

Die abwärts gehenden Zinkstrecken des bei 0° regulirten hermometrischen rostsormigen Secundenpendels werden, wenn sie Linse im Schwingungspunkte ausgehängt ist, die auswärts gehenden Stahlstrecken um die Länge des einsachen Secundenpendels übertressen müsseh. Setzen wir diese Länge = 1, und die Länge der Stahlstrecken, durch dieselbe Einheit gemessen, = x, so beträgt die Summe der Zinkstrecken überhaupt 1+x. Unter diesen Umständen wird sich das Pendel, wenn 1+k' das Ausdehnungsverhältniss des Zinks für 1° Cent. bezeichnet, bei einer Wärme von 1° Cent. in seinen Zinkstrecken verlängern um k' (1+x), dagegen wird es sich, wenn 1+k'' das Ausdehnungsverhältniss des Stahls ist, in seinen Stahlstrecken

fachen Secundenpendels ungefähr gleicht find, und welches also aus 3 abwärts gehenden Zinkstrecken und aufwärts gehenden Stahlstrecken besteht, für jeden Centesimalgrad Wärmeänderung eine Disserenz von täglich 4 Secunden in Zeit giebt, wenn man das obige Ausdehnungsverhältnis für den Zink beibehält, und das des Stahls nach Biot = 1,00001079 für 1 Cen-

verkürzen um k"z. Die Ausdehnung des Rostpendels ster 1° Cent., welche wir k nennen, ist daher

4)
$$k = k' + k'x - k''x = k' + (k' - k'') x_i$$

und das Pendel kann angesehen werden, als bestände es aue Einer Masse, deren Ausdehrungsverhältniss I + k ist. Wäre k gegeben, und man suchte z, so hätte man

$$s = \frac{k-k'}{k'-k''}$$

Dieser Ausdruck wird zur Anordnung eines Rostpendels brauchbar seyn, wenn verlangt wird, dass es sür einen Grad Wärmeänderung einen bestimmten Zeitunterschied täglich geben soll. Es ist nämlich dieser Zeitunterschied (d), da hier t = 1 gesetzt ist, aus der 2ten Gleichung:

$$d = \frac{1}{2}Ak$$
, woraus

$$6) \qquad k = \frac{2d}{4} \quad \text{folgt.}$$

Ist k durch d und A gegeben, so sindet man, wenn man auch k' und k", die Ausdehnungen der Metalle, aus denen man das Pendel zusammensetzen will, als bekannt betrachtet, die Größe x, d, h, die Länge der auswärts gehenden Stahlstrecken aus der 5ten Gleichung.

Um ein Pendel aus Zink und Stahl zu construiren, welches für 1° C. Wärmeänderung täglich einen Unterschied von

beobachten, so würde eine Disserenz von 2½ Secunden täglich genügen, um die Mittelwärme eines Tages bis auf Zehntel eines Decimalgrades zu bestimmen. Zu diesem Zweck würde ein Rost aus 5 Stäben Zink und Stahl, der also aus 2 abwärts gehenden Zinkstrecken und einer aufwärts gehenden Stahlstrecke bestände, genügen. — Es ist hiebei nicht zu übersehen, dass die Beobachtungssehler in Reziehung auf die Mittelwärme eines Tages ohne allem Einflus auf die Angabe der Mittelwärme eines Monats oder Jahres sind, vorausgesetzt, dass man die Uhr in dieser ganzen Zeit ununterbrochen fortgehen ließe.

25 Secunden zeigte, hätte man d = 25, A = 80400. folglich

$$k = \frac{2d}{A} = 0,00005787.$$

$$k'' = 0,00001079,$$

$$k'' = 0,00002057$$

$$k' - k'' = (0,00002657)$$

$$18557 35$$

$$2013 6208$$

$$1856 2328$$

$$157 29,49 = * in Zolien sheinl.$$

$$159$$

Die aufwärts gehende Stahlstrecke müste also 0,776 von der Länge des einsachen Secundenpendels, oder, wenn dieses 38 Zoll rheinl. gerechnet wird, 29,49, nahe 29½ Zoll betragen.

f) Biot Traité p. 159. T. I.

... Ware das Ausdehnungsverhältnils der Metally mit hinreichender Sicherheit bekannt, so würde es genügen, das zusammengesetzte Pendel bei einer Temperatur von oo so zu reguliren, dass es bei dieser Temperatur mit einem richtigen Secundenpendel gleichzeitig schwingt. Alles übrige wäre Sache der Rechnung; diele würde die Auslage des Pendels in die Sprache unsers Quecksilberthermometers übersetzen, und es kame nur darauf an, jene Auslage scharf aufzufassen. Wie weit dieses letztere geschehen könne, davon ist in dem Obigen so eben die Rede gewesen, und es wird sich weiterhin noch ein Mittel zeigen. wodurch diese Schärfe noch vermehrt werden kann; allein jene Uebertragung der Sprache des Pendels in die des Thermometers bedarf noch einer besondern Unterfuchung.

Es scheint zuvörderst keine bedeutenden Schwierigkeiten zu haben, das Pendel zur Beobachtung der Mittelwärme, welches ich künstig das thermometrische Pendel nennen will, für die Temperatur von oozu reguliren, wenn man im Besitze einer richtiggehenden Secundenulur mit einem Compensationspendel ist. Die Temperatur der Lust hält sich oft, insbesondere, wenn nach tiesem Schnee Thauwetter eintreten will, ziemlich genau auf oo, und es lassen sich leicht Vorrichtungen angeben, wodurch man die Temperatur in einem eingeschlossenen Raume auf diesen Punkt für längere Zeit sixiren kann.

Allein die Angaben des Ausdehnungsverhältnisses der Metalle sind wohl noch zu unsicher, als dass man sich allein darauf stützen, und sich des Versuche überheben könnte. Dieser kann nun auf zwei ver-

schiedene Arten angestellt werden, einmal durch unmittelbare Messung, und zweitens durch Beobachtung des Ganges der mit dem thermometrischen Pendel versehenen Uhr.

So ausgebreitet und vervollkommnet auch jetzt die Hülfsmittel der Mechanik und Optik find, so scheint die unmittelbare Messung des Ausdehnungeverhältnisses doch zu große Schwierigkeiten zu haben, als dass man die hinreichende Genauigkeit davon erwarten könnte, zumal wenn man das Pendel, wie es doch nothwendig scheint, in seiner sinkrechten Lage ausgehängt, so wie es sich an der Uhr besindet, währert der Messung erhalten wollte, wodurch es schon sehr schwierig wird, ihm in seiner ganzen Länge genan dieselbe Temperatur zu geben. VVir geben daher diese Methode gänzlich auf, und wenden uns zu der andern.

Auch diese hat ihre Schwierigkeiten, welche vorzüglich daraus entspringen, dass sich kleine Zeittlieile nicht mit der Genauigkeit beobachten lassen, als kleine Raumtheile, und dass man daher den Versuch über einen längern Zeitraum ausdehnen muss, wenn man zu einiger Genauigkeit gelangen will.

Folgendes Mittel scheint mir aber zu jeder erforderlichen Genauigkeit zu führen, und in Beziehung auf die genaue Abmessung der Zeit dieselben Vortheile zu gewähren, welche der Vernier in Beziehung auf die genaue Ausmessung der Längen darbietet. Es wird nur darauf ankommen durch den Versuch auszumitteln, wie es am besten anzuwenden, und welche Hülfsmittel dem Auge oder dem Ohre noch zu geben seyn möchten.

pensations - Secundenpendel in nicht zu großer Entfernung neben unserer Uhr mit dem thermometrischen Pendel. — Beide müssen sich entweder auf eine hinlänglich starke Mauer stützen, oder doch so angebracht seyn, dass sie sich ihre Bewegung nicht mittheilen können. — Die Ausstellung auf abgesonderten Gerüsten, welche sich beide auf einen aus einer Balkenlage und darüber gedeckten Dielen bestehenden Fußboden stützen, ist ganz verwerslich g). Ueberhaupt wird man nicht vorsichtig genug seyn können, um jeden Einsluß des einen Pendels auf das andere zu entsernen; wie klein und geringsügig ein solcher Impuls auch seyn mag, se wird er sich, viele Tausend Mal wiederholt, doch geltend machen, und den Gang

k) Cf. Laplace in Gilb. Ann. B. 57. S. 229 fqq. Durch folgenden ganz einfachen Versuch kann sich jeder überzeugen, wie leicht sich die Schwingung eines Pendels einem andern mittheilt. Man hänge eine an einen Faden besestigte Flintenkugel an dem Gehäuse einer mit einem nicht zu leichten Pendel versehenen, und auf diesem Gehäuse ruhenden, Secundenuhr so auf, dass der Faden neben dem Gehäuse herunterhängt, und sich in dem Ruhepunkte auf irgend einen Theil des Gehäuses flützt. Giebt man nun dem freien Theile des Fadens nur ungefähr die Länge eines Secundenpendels, fe wird man in einigen Minuten bemerken, dass sich auch dieses Pendel in Bewegung setzt, und so schwingt, dass beide immer nach entgegengesetzten Seiten ausweichen. Diese Bewegung stellt fich auch immer auf dieselbe Weise wieder her, wie ost man fie auch unterbricht oder abändert. Hängt man das Fadenpendel dagegen in gleicher Entfernung an einen in die Wand geschlagenen Nagel, anf, so ist eine solche Bewegung nicht bemerkbar.

der Beobachtung stören. Eine Ausstellung auf ganzlich gesonderten gehörig starken Gerüsten kann nur in
dem Falle für zuläsig gehalten werden, wenn beide
zur ebenen Erde auf dem soliden, nicht gedielten,
sondern eben mit Steinen gepstasterten Boden stehen.

Man beobachte nun beide Pendel bis zu dem Augenblick, wo die Schläge derselben coincidiren, d. h. wo eine Secunde an dem einen in dem lelben Augenblicke beendigt ist, als an dem andern. Diese Beobachtung wird sich eben sowold mit dem Auge als mit dem Ohre machen lassen, und man wird bei einiger Uebung leicht dahin gelangen, auf beide Arten zu beobachten, und die eine Beobachtung durch die andere zu controliren. Für die Beobachtung mittelst des Anges scheint es am vortheilhaftesten einen Spiegelsextanten so auszustellen, dass sich die Bilder der ruhenden Pendel gerade decken, und ihn in dieser Lage zu besestigen. Sobald beide Bilder der schwingenden Pendel sich nun, insbesondere in der Mitte des Schwunges, wieder decken, hat man eine Coincidenz. Welche Vortheile man sich dabei durch die Anbringung gewisser Kennzeichen, die sich z. B. im Augenblieke der Coincidenz berühren, verschaffen könne, wird fich jeder am besten selbst heraussuchen. Uebrigens wird man nur diejenigen Coincidenzen brauchen können, bei welchen die Pendel nach derselben Seite ausweichen.

Beobachtet man nun zwei nicht zu nahe liegende Coincidenzen, so wird sich darans die Dauer einer Schwingung des thermometrischen Pendels mit einer Genauigkeit bestimmen lassen, welche nichts zu wünschen übrig lässt, und welche noch vollkommen hinreichend ist, wenn man sich auch um eine ziemlicht beträchtliche Anzahl von Secunden in der Bestime mung des Abstandes der beiden beobachteten Conincied denzen geirrt haben sollte h).

Nachdem die Schwierigkeit wegen genauer Ausmessung der Schwingungszeiten nun beseitigt, scheinen vornehmlich solgende VVege offen zu stehen, um mittelst der Beobachtung des Ganges der mit dem thermometrischen Pendel versehenen, und für oo re-

h) Es sey die Anzahl der Schwingungen eines richtigen Compensations-Secundenpendels von einer Coincidenz zu irgend einer
andern = A, ein thermometrisches Pendel, welches bei o
mit ihm gleichzeitig schwingt, mache unterdess bei einer höhere
Temperatur t, A-d Schwingungen, wo d genau eine Anzahl ganzer Secunden bezeichnet. Man hat nun aus der 2ten
und 3ten Gleichung

$$2d = Atk$$
, woraus $k = \frac{2d}{At} = \frac{2d}{t} \cdot \frac{1}{A}$

Diese Gleichung zeigt, welchen Einflus ein Irrthum in der Beobachtung der beiden Coincidenzen auf die Bestimmung von k haben wird. Setzt man nämlich $A \pm A$ statt A in die-, selbe, so findet sich das erste Glied von $Ak = \pm \frac{2d}{t} \cdot \frac{AA}{A^2}$, welches selbst sür einen mässigen Zeitraum nicht von Bedeutung seyn-kann.

Es sey z. B. eine Coincidenz beobachtet Morgens 7^k 28^l 34!^l
und eine andere Abends um — — 6^h 35^l 15!^l

Zeitunterschied — — 11^h 6^l 40^l

— in Secunden 40000 = A

Die thermometrische Ubr sey während dess um 18 Secunden = d zurückgeblieben, und die Temperatur des Pendels sey 16° C. = t gewesen. Man hat hieraus $k = \frac{2d}{At} = 0.00005625$. Sollte nun der mögliche Irrthum in Beobachtung der Coincidenzen

gulirten Uhr des Ausdehnungsverhältnise dieses Pendels zu finden, und damit zugleich die thermometrische Bedeutung seiner Anzeigen kennen zu lernen.

- 1. Man bringe das thermometrische mit seiner Uhr in Verbindung stehende Pendel einige Stunden lang in Dämpse des kochenden VVassers, und wenn es die Temperatur desselben angenommen und wieder trocken geworden, so beobachte man einige nicht zu nahe liegende Coincidenzen.
- 2. Man bringe das Pendel in einen tiefen Keller, dessen Temperatur man kennt, und beobachte auch hier einige Coincidenzen mit einem richtigen Secundenpendel.
- 3. Man beobachte an einem warmen Tage, oder noch besser mehrere Tage hintereinander die Temperatur, worin sich das thermometrische Pendel besindet an recht genauen Thermometern von Viertelstunde des zu Viertelstunde, und nehme hieraus das Mittel. Für eben diesen Zeitraum beobachte man den Gang des thermometrischen Pendels, indem man zu Anfang und zu Ende desselben eine Coincidenz abwartet, und die Zwischenzeit beider Coincidenzen in Rechnung

auch 40" betragen ($\pm \Delta A$), so würde dech der Einstuß dieses Irrthums auf die Bestimmung von k (pämlich $\Delta k = \frac{2d}{d} \cdot \frac{\Delta A}{A^2}$) pur einige Einheiten auf der Sten Stelle ausmachen. Man sieht hieraus, welche Schärse sich von diesem Versahren erwarten läst. Der Irrthum aus der unrichtigen Bestimmung der Coincidenzen kann als verschwindend betrachtet werden gegen dem Fehler, welcher aus der mangelnden Schärse in der Bestimmung der Temperatur entspringen kann.

nimmt. Da man die mittlere Temperatur dieser Zwischenzeit kennt, so hat es keine Schwierigkeit, das Ausdehnungsverhältniss der Pendelstange hierans zu sinden.

Welcher von diesen Methoden man sich bedienen will, bleibt jedem überlessen. Die erste hat den Vortheil, von thermometrischen Bestimmungen unabhängig zu seyn, bedarf aber ohne Zweifel noch besonderer Correctionen wegen des Widerstandes etc. Die zweite gewährt den Vortheil, dass man in Ansehung der Zeit nicht beschränkt ist, und daher den Unterschied für einen beträchtlichen Zwischenraum nehmen kann. --Beide find aber sonst mit großen Unbequemlichkeiten verknüpft. - Da nun das thermometrische Pendel doch nur hauptsächlich auf Sternwarten gebraucht werden möchte, wo eine genaue Zeitbestimmung und richtig gehende Uhren siets vorhanden sind, so wird man ohne Zweifel der dritten Methode vor den beiden ersten den Vorzug geben. Sie erfordert keine weitern Vorrichtungen, und ist vollkommen zuverlässig, vorausgesetzt, dass zwei zuverlässige Beobachter vorhanden find, aber sie kann keine größere Genauigkeit geben, de die der thermometrischen Beobachtungen, worauf sie sich stützt i).

i) Setzt man in die Formel $k = \frac{2d}{At}$, $t + \Delta t$ flatt t, so findet sich das erste Glied von $\Delta k = \frac{2d}{A} \cdot \frac{\Delta t}{t^2}$. Behält man das Beispiel der vorigen Anmerkung, und setzt man den möglichen Fehler in der Bestimmung der mittleren Temperatur $\frac{1}{4}$. Grad der Centesimalscale, so sindet man den dadurch began-Annal, d. Physik, B. 80, St. 4, I. 1825, St. 8.

Pendel für die Temperatur des Gefrierpunkte genan vegalirt sey, so dass es mit einem richtigen Securidenpendel gleichzeitig schwingt. So wie man aber ein Thermometer aus jeden zwei, nicht zu nahe au einander liegenden, und nur genau bekannten Temperaturen reguliren kann, so kann dieses auch mit dem thermometrischen Pendel aus zwei mittleren Temperaturen geschelten. Die Genauigkeit kann dann aber nicht die des Quecksilberthermometers, auf welche sie sich stützte, übertressen *).

genen Irrthum in der Bestimmung von k ungefähr 35 Einheiten der 8ten Stelle. Er kann aber noch verändert werden, wenn man den Abstand der beiden Temperaturen größer nimmt.

A) Es sey die Länge eines nicht regulirten thermometrischen Pendels bei der Temperatur von 0° = j, und die Dauer einer Schwingung desselben bei dieser Temperatur = s, wo sowohl j als s unbekannt sind. Man sände die Dauer einer Schwingung bei t Centesimalgraden Wärme = f, und bei t' Graden = f' so ist, wenn man das Ausdehnungsverhältnis des Pendels sür I Centesimalgrad wieder I + k setzt:

$$\begin{array}{ccc}
\bullet : \int = \sqrt{j} : \sqrt{(1+tk)j} \\
&= 1 : \sqrt{1+tk} = 1 : (1+\frac{\pi}{4}tk)
\end{array}$$
Worans folgt $s = \frac{\int}{1+\frac{\pi}{4}tk}$

Auf gleiche Weise findet man:

$$s = \frac{f'}{1 + \frac{1}{2}ik}$$

Diese beiden Werthe von s gleichgesetzt, erhält man

$$\frac{\int}{1+\frac{1}{2}tk} = \frac{\int^{t}}{1+\frac{1}{2}t^{2}k}$$
folglich $\int +\frac{1}{4}t^{2}k \int = \int^{t} +\frac{1}{4}tk \int^{t}$.

Ist den Gang einer Uhr mit thermometrischen Pendel genan bekannt, und kann man sich mit Sicherheit darauf verlassen, le kann es sehr bequem gebraucht werden, um das Ausdehnungsverhältnis der Körpern in der Wärme mit größerer Genanigkeit zu finden, als nach irgend einer andern Methode möglich seyn möchte. Hierzu ist eine dritte Uhr (Secundensabler) nothig, welche etwa fo vorgerichtet ift, dass man die Linse ihres Pendels und die Schwingungsaxe leicht an eine Stange von beliebiger Materie anschrauben kann. Die zwei erforderlichen Beobachtungen müssen in zwei nicht zu nahe liegenden Temperaturen geschehen, ohne dass es nöthig ware, dals diele Temperaturen gleich blieben. Sie haben Abrigens nicht die mindesten Schwierigkeiten, wenn man fich nur versichert, dass beide Pendel stets derselben Temperatur ausgesetzt sind, und da man in Rücklicht der Zeit dabei gar nicht beschränkt ist, (indem die thermometrische Uhr immer die Mittelwärme

Hieraus ist
$$\int -\int' = \frac{\pi}{2} t^{i} k \int -\frac{\pi}{2} t k f^{i}$$
. Daher

7) $k = 2 \frac{\int -\int'}{t^{i} \int -t \int'}$

Bestimmt man sund so aus irgend beträchtlichen Zeitränmen, z. B. einem oder einigen Tagen, mittelst der Coincidenzen, so kann man sie als völlig genau ansehen, und es kann ein Fehler nur aus der unrichtigen Angabe der Temperatur entspringen; auch dieser wird aber um so getinger seyn, je größer der Abstand der beiden Temperaturen ist. — Liegt die eine Temperatur unter dem Gestierpunkte; so ist sür diese z negativ:

Hat man aus den obigen Gleichungen k gefunden, so lässt sich daraus s und j leicht bestimmen, so dass man, wenn man es wünscht, das Pendel für of reguliren kann.

des ganzen Zeitraumes giebt) so giebt es kaum freend einen Grad der Genauigkeit, der sich auf diesem VVoge nicht erreichen ließe, wenn man nur im Stande ist, alle störenden Einstüsse aus dem Gange der Uhren zu entfernen. Der Vortheil aber besteht darin, dass auch die kleinsten Veränderungen durch die millionenmalige VViederkolung ihres Einstusses auf die Dauer der Schwingungen sich am Ende deutlich genug bemerklich machen h.

Die vorgeschlagene Einrichtung des thermometrischen Pendels ist keinesweges die einzige, welche sich denken lässt, sondern es können alle zur Compensation angewandten Vorrichtungen, im entgegengesetzten Sinne angewandt, hierzu dienen, man würde also auch thermometrische Taschenuhren etc. zur Beobachtung der mittlern Temperatur construiren können, wie wohl sich davon schwerlich eine irgend genügende Genauigkeiterwarten ließe. — Folgende beiden Vorrichtungen scheinen aber noch eine Beachtung zu verdienen.

Käme es darauf an, für eine geringe Aenderung der Temperatur einen bedeutenden Ausschlag an der Uhr zu erhalten, so würde man diesen Zweck auf solgende Art zu erreichen im Stande seyn. — Es sey A (Fig. 5.) eine Linse von Glas, welche 20 bis 30 Cu-

Der Berechnung von k dient die 7te Fermel, nur dass man hier t und t' nicht aus Beobachtungen des Quecksilberthermometers herleiten darf, sondern von dem thermometrischen Pendel, dessen Gang bereits behannt ist, jedes mittelst einer Beobachtung unmatelbar nehmen kann.

bikzell innern Raum gewährt. Durch diese geht eine oben und unten in die Linse eingeschmolzene Glas-röhre, welche unten bei a eine Seitenöffnung hat, hindurch, und ist oben bei B zu einer Kugel erweitert, ans welcher noch eine kurze oben zugeschmolzene Röhre bis gegen D in die Höhe steigt, um in Messing gesalst, und dadurch mit dem obern Theil des Pendels CD verbunden zu werden. Dieser Glas-apparat ist einem Theile nach mit Quecksilber gesüllt, und zwar so, dass bei der Temperatur des Gestillt, und zwar so, das

das Pendel regulirt werden.

Steigt nun die Temperatur, so dehnt sich die Luft des Gefässes A aus, und vertreibt einen Theil des Queckfilbers, welches genöthigt wird, in das Gefais B zu steigen. Dadurch wird aber der Schwingungspunkt des Pendels höher gerückt, und die Uhr fängt an rascher zu gehen. Da sich das aufgestiegene ... Queckfilber in dem Raume der Kugel B ausbreitet, so wird die Druckhöhe, unter welcher die Luft bei A steht, nicht sehr bedeutend vergrößert werden, soudern nalie gleich bleiben. Sie wird fich allo vom Gefrierpunkt bis zum Siedepunkte nalie in dem Verhältnisse von 8 zu zu ausdehnen. - Gesetzt die Lust nähme bei oo einen Raum von 16 Cubikzoll ein, Io würde bei 1640 Cent. ungefähr ein Cubikzoll Queckfilber aus der untern Kugel in die obere gestiegen Teyn, wodurch eine sehr bedeutende Beschleunigung in dem Gange der Uhr (20 bis 30 Sec. in der Stunde!) bewirkt werden würde. - Die Schwingungszeit dieses Pendels ist allerdings eine Funktion der VVarme, die Theorie desselben aber möchte nicht ohne bedeutende Schwierigkeiten seyn; theils wegen der ungleichförmigen Zusammensetzung desselben, wovon die Ausdehnung seiner festen Bestandtheile abhängt, theils wegen der Ausdehnung des Queckfilbers und wegen Verrückung des Schwerpunkts desselben in jedem der beiden immer nicht ganz regelmälsigen Gefälse. Auch könnte die wellenförmige Bewegung, welche den Oberstächen des Quecksilbers, da der Schwingungspunkt nicht in denselben liegt, Statt finden wur-

de, Rörend auf den Gang der Uhr einwirken.

Die zweite Vorrichtung zu einem thermometrischen Pendel, deren ich eben erwähnte, ist folgende: Man gebe dem Gefäse eines verkürzten Amontons'schen oder Lambert'schen Lustthermometers die Gestalt des Gefäses A (Fig. 5.) und hänge es auf ähnliche Veile wie das vorige als Pendel an der Uhr auf. Der Ausschlag, den es giebt, wird nicht sehr bedeutend seyn, wenn man die Röhre nicht sehr weit macht, aber es verdient den Namen eines thermometrischen Pendels in zweisachem Sinne, sosern es nicht nur die mittlere Temperatur durch den Gang der Uhr, sondern auch die Temperatur jedes Augenblicks durch seine unmittelbare Anzeige giebt.

Die mittlere Temperatur einer Gegend, und der Gang derselben, ist ein Gegenstand von zu hohem Interesse, als dass nicht jeder Beitrag zur genauern Bestimmung derselben willkommen Teyn sollte, zumal in unserer Zeit, wo die wahrhaft großartigen Untersuchungen eines Alexander von Humboldt, Leopold von Buch, Wahlenberg u. a. zu so unerwarteten und bedeutenden Refultaten geführt haben, und auch das Interesse für meteorologische Beobachtungen durch den unendlich mühlamen Fleise eines Brandes und Schön wieder geweckt ist. - Die Schlüsse auf die mittlere Temperatur aus der Quellenwarme, aus der Grenze bis zu welcher gewisse Pslanzen noch vorkommen, aus der Erhöhung der Schneegrenze etc., beruhen bis jetzt alle auf Beobachtungen am Queckfilberthermometer, welche, wie oben gezeigt ist, die mittlere Warme nicht mit Sicherheit geben können. würden erst durch mehrjährige Beobachtungen am thermometrischen Pendel eine sichere Basis erhalten, welche ihnen um so mehr zu wünschen ist, da jene Anzeigen oft die einzigen Mittel darbieten, zur Kenntils der mittleren Temperatur einer Gegend zu gelangen.

IIL

Ueber die Ursachen, welche Elektricitäte-Erregung bewirken;

TÓB

Anolph Walchen an Dreeden.

(Fortfetzung.)

Ketten aus zwei verschiedenen sesten und einem stüffigen Erreger.

... a. Mit verschiedenartigem festen Erreger ").

Die starken Electricitäts - Erregungen, die ich in meinen ersten Versuchen häufig da bemerkte, wo sich Niederschläge bildeten, ließen mich erwarten, dass mehrere Verbindungen der ersten und zweiten Ordnung gegen Metalle Erreger seyn könnten. Ich habe des-

.*) Es ist hier der passendste Ort, einige Ersahrungen über die Leitungsstätigkeit verschiedener Verbindungen einzuschalten.

Bei Unterbrechung der die Pole, sowebi der einsachen Kette als der Voltaischen Säule, verbindenden Leitungsdrähte des Multiplicators durch nachsolgende Körper, sowebi in größeren Stücken, als in der Dicke einer Linie, und darunter waren

Nichtleiter:

trocknes Papier, geleimt und ungeleimt, (ich wiederhole diese schen gekannte Thatsache nur dethalb, weil Herr Becquerel bei seinen Versuchen sich des Papieren bediente, um die Wirkung des Aetzkali auf die Platinplacette aufzuhalb das Verhalten einiger Verbindungen, besonders gegen Platin und Zink, (als zweien den Endgliedern der metallischen Erreger am nächsten stehenden Metallen) geprüft.

Die Methoden, nach denen ich die Erreger fich berühren liefs, waren folgende:

a) Auf die mit dem einen Enddraht des Multiplicators verbundene Platina. oder Zinkplatte legte
ich ein Stückchen Fließspapier, beseuchtete es mit der
leitenden Flüssigkeit, streute den andern Erreger als
Pulver (etwa in einer Oberstäche von & Quadratzoll)
darauf, beseuchtete ihn mit derselben Flüssigkeit, (weil
die meisten dieser Erreger Nichtleiter sind) drückte
ihn dann mittelst einer dicken, in ihrer Mitte mit einem Loche versehenen (1 Quadratzoll großen), Glasplatte gegen die Unterlage, und berührte ihn durch
das Loch mit einem Drahte von demselben Metall,
welches die Unterlage bildete *).

heben u. f. w., später ein Metaligesäs dadurch von der Platte des Condensators trennte. Herr Prof. Schweigger hat schen bei Mittheilung der B. Versuche in seinem schätzbaren Jaurnal auf diese und andere Widerspräche ausmerksam gemacht), (geschmolzenes) Chlorsiber, Cyan-siber, Chlorblei, Jedblei, Cyan-Quecksiber, Kupseraxyd, Chlorantimon, Cyan-Risen, natürliches Schweselautimon, trocknes Kalibydrat, künstliches Schweselblei, Mennige, Eisenqxydnloxyd, Salpeter, kryst. Glaubersaiz, kryst. Eisenqxydnloxyd, Salpeter, kryst. Glaubersaiz, kryst. Eisenvitriol, Kohle von eichenem Holze.

- Leiter waren: Lindenkohle (ein sehr guter, wie bekannt), geschmolzenes Chlerantimon und Bieisuperoxyd in viel höberem Grade als Mangansuperoxyd.
- von demfelben Bleche geschnitten war, welches die Unterlage

b) Prüst man chemische Niederschläge, die zu Stücken getrocknet find, gegen Plätin, so kann man sie in die Platinpincette spannen, und sie in den mit der leitenden Flüssigkeit gefüllten Lössel ein-Die Platinapincette muse zu diesen Versuchen etwas breit, und die Berührung mit dem eingeklemmten Körper möglichst groß seyn, weil diese Verbindungen meist Nichtleiter find und nur, wenn sie, mit einer leitenden Phissigkeit durchdrungen, die Platinapincette berühren, die erzeugte elektrische Strömung fortgeleitet werden kann. die Körper lose Pulver, so klemmt man zwischen die Zange ein Stückchen Badeschwamm, läset dasselbe mit der anzuwendenden leitenden Flüssigkeit fich vollsaugen, und das zu prüfende Pulver fich daran anhängen. Mitunter war es vortheilhafter, den einen Draht mit einer Lage der zu prüfenden Verbindungen zu überziehen, und beide, den überzogenen und den nicht überzogenen Draht, in eine leitende Flüssigkeit, die nicht lösend auf den Ueberzug wirken konnte, einzutauchen.

Men kann bei diesen Versuchen zweiselhaft seyn, welche Art der elektrischen Polarität dem zu prüsenden Körper zukomme, da derselbe mittelst der leitenden Flüssigkeit auf beiden Seiten mit dem metallischen Erreger in Berührung steht. Nach Versuchen, die ich

bildete, gegen dieselbe (bei gut leitenden Flüssigkeiten, wie Salzlösungen) stetz in geringem Grade (meist negativer) Erreger war, liegt die Ursache, dass ich da, wo nur geringe Strömungen Statt sanden, das angegebene elektropolare Verhalten gegen Zink nicht mit Sigherheit verbürgen kann.

zur Entscheidung dieser Frage anstellter glaube ich in felgender Uebersicht das gegenseitige elektrische Verhalten richtig engegeben zu haben; in so weit überhaupt diese Versuche Schärfe zulassen, weil da, wo die leitende Flüssigkeit auf einen der Erreger chemisch einwirkt, das Resultut anders wird, ale es ohne diese (oft kaum wahrnehmbare) Einwirkung seyn würde. Selbst die leitende Flüssigkeit scheint, wenn ste einen knästigen Erreger enthält, seuchter Leiter und Erreger gleichzeitig seyn zu können, wie diese des anorgale Verhalten zwischen Cyan-Eisen und Platin, wenn sie bald mit einer Lösung von Chloreisen, bald mit einer Lösung von Chloreisen, bald mit einer Lösung von Cyan-Eisen-Kalium geschichtet waren, zu erkennen giebt.

'Es verhalten lich bei den angegebenen als flussge Leiter angewandten Flüssigkeiten

negativ.	pofitiv.	leitende Flüffigkeit
Platin	Cyan-Eisen (feines Berliner- blau)	Waffer ")
•		verd. Schwefelf. +)
		Chloreisen-Lösung +)
		Chlorkalium. L.
**	Eifen - Oxydul - Oxyd (getrocknet)	verd. Schwefelf. ")
	Kupferoxyd	Waffer *)
•	`	verd. Schwefelf. *)
Zink	Cyan - Eifen	Waffer
	Graphit	Waffer †)
Chlorfilber	Zink	Chlornatrium Lof. *)
	Platin	verd. Schwefels. *)
Cyanfilber	Platin	verd. Schwefeif. *)

^{*)} bedentet, dass fehr geringe und

^{†)} dass ftarke elektrische Erregung Statt land.

Cynnfilber	Silber	verd. Schwefelf. *)	, T
	.Zink . *	Glauberfals - Löfung	*). rai
Bhaiqmyd	Blei	Chloknatr. Läf.	· ************************************
	Zink		
Bleifuper-	Zink		* * * * *
Bleifuper-	Blei	•	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
`oxyd	Zink	. •	
Chlorblei	Blei +)	, • •	
	Zink +)	•	*1
Jodblei	Platin	•	
	Blei	,	** **
•	Zink		. • .
Shawefelbiei	Biei *)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(künstliches)	Zink	•	. ,
Eisenoxyd	Platin *)	•	•
frifch gefällt	Silber	•	
Eisenoxydal Oxyd getrocknet	Platin *)	Aetzammoniak	- •
,	Cyaneisen *)	Wasser	•, •
-Cyaneifen	Platin +)	Cyaneifen-Kalium-L	Sr.
•	Cyaneisen-Kalium	Waffer	,
• • , • •		Alkohol *)	•
Graphit	Zink +)	verd. Schwefelf.	•
•	•	Waller	۲ .
'Kupleroxyd	Zink	Waffer	•
	Kupfer *)	Glauberfalzlöf, mit A Schweself.	Alkohol verd.
1	Platin +)	Ammoniak	•
	Kohlenf, Ammo- niak	Waller	· •
Weinsteinsture Kupseroxyd		Waffer , '	•
Eifenvitriol (calcinitt)	Cyaneisen +)	Waller	•
lehwefell Kuj			1
leroxyd	Kupler	Glauberfalziöf. mit A Schwefelf.	Alkohol vard.

Bemerkenswerth ift sehr, dass bei Cyaneisen und Platina, bei Chlorsiber und Zink gleich starke Erregung erfolgte, wenn die Leitungedrähte durch Flüsfigkeiten unterbrochen waren, mithin keine ununterbrochene mittlere metallische Berührung der Erreger Statt fand, ein Umstand, der bei metallischen Erreger gern die Erregung gänzlich hinderte.

In Bezug auf das gegenseitige elektrische Verhalten der Metalle, worüber die Angaben von Volta und Davy nur beim Golde, Platin und Silber abweichen, nahm ich nur auf diese letzteren Metalle Rücksicht, zumal da Herr Becquerel durch Berührung von Gold mit Platin keine elektrische Strömung bemerkte.

Ein Plättchen von chemisch reinem Golde verhielt sich gegen verarbeitetes Platin negativ, wenn die leitende Flüssigkeit Chlornatrium-Lösung (10 Chlornatrium), conc. Salzsäure, mit gleichen Theilen VVasser verdünnte Salzsäure, concentrirte Aetzlauge oder concentrirte Schwefelsäure war. VVar die leitende Flüssigkeit mit 2 oder 5 Theilen VVasser verdünnte Schwefelsäure, so verhielt sich das Gold positiv. Bei VVasser war keine Erregung zu bemerken *).

Silber fand ich übereinstimmend mit Davy's Angabe stets positiv gegen Platin. Aber einer Anomalie

entgangenen, Einflüssen zuschreiben, zumal da in beiden fällen die Schwingungen der Nadel nur unbedeutend, und die Goldplatte, die ich anwenden konnte, nur klein (42 Qu.Linien) und überdies ihre Oberstäche nicht völlig glatt war. Die erste Schwingung beim Eintauchen entschied hier nie, weil durch das gelindeste Abwischen die Goldplatte (wohl durch ihre höhere Temperatur) stets positiv war.

nimes ich hierbei erwähnen, die sich an die Angabe Rittere, dase gewisse (leitende) Flüssigkeiten im Stande sind, die Pole einer gegebenen Kette umzukehren? anschließt.

Eine Platte von reinem Silber, die fich beim Eintauchen in Sauren, in eine gesättigte Lösung von kohlensaurem Natrum, und in verdünnte Aetznatronlösung (1000 Natron) gegen einen Platinaspatel stets positiv verhielt, war, wenn sie in concentrirte Aetznatron-Lösung (spec. Gew. == 1,417) mit dem Platinaspatel gleichzeitig, oder bester, wenn man sie zuletzt eintauchte, im ersten Augenblick des Eintauchens sehr stark negativ. (Schwingung der Nadel bis 00°). Nur dann erst, wenn die Platten einige Secunden in der Flüssigkeit gestanden hatten, bezeichnete die nach der entgegengesetzten Richtung dauernd abweichende Nadel das Platin als den negativen Erreger. Die erste anomale Abweichung der Nadel fand bei jedem wiederholten Eintauchen der Erreger Statt, wurde jedoch bei jedem folgenden Eintauchen geringer. Wurde der Platinaspatel zuletzt eingetaucht, so trat he niemals ein. Das vollkommenste Abtrocknen der Silberplatte, selbst wenn dieselbe einige Zeit erwärmt, und wieder erkaltet in die Aetzlauge getaucht wurde, verhinderte diese Erscheinung nicht. Bei Platin und Kupfer, bei Silber und Kupfer (nicht bei Platin und Zink) salie ich dieselbe Erscheinung; aber stets muste das positive Metall zuletzt eingetaucht werden, und ob der, von demselben ausgehende Strom über den Nordpol oder den Südpol der Nadel eintrat, war für den Erfolg gleich.

Wor allen Brährungen, die ich mir über dieses anomale Phanomen bie jetzt zu geben weise, genügt mir beine vollkommen, da ich auch jeder einen Ein-wurf zu machen weise.

. b. Mit gleichartigem festen Erreger.

Dasselbe Metall kann in der galvanischen Kette der andere Erreger seyn,

- aus den Verschiedenheit der Temperatur, wie aus den Versuchen von Schweigger, Schrader u. A. hervorgeht; das wärmere Metall ist in diesem Falle stets positiv;
- 2. Durch Verschiedenheit in Beschaffenheit der Oberstäche,

Platinaschwamm sand ich stets negativ gegen verarbeitetes Platin. Herr Becquerel hielt zwar Capillarität für die Ursache dieser Elektricitäts-Erregung, aber auch Platinaschwamm, der 30 Stunden in verdünnter Schwefelsäure gelegen hatte, war negativ.

Als ich um einen Platinadraht baumwollne Fäden wand, oder zwischen eine Platinpincette lose Baumwolle oder einen langen Streisen Badeschwamm klemmte, konnte ich während des Aussaugens der leitenden Flüssigkeit keine elektrische Strömung bemerken.

Zwischen einer Goldplatte und Goldpulver bemerkte ich keine Erregung. Das Verhalten des geseilten Zinnes und Kupfere gegen Zinn- und Kupferplatten habe ich schon oben angeführt.

Es scheint mir nicht unwahrscheinlich, dass in der verschiedenen Beschaffenheit der Oberstächen überhaupt keine Ursache zur Elektricitäts-Erregung liegt, denn es fragt sich, ob nicht das Verhalten des Platinaschwammee seinen Grund darin hat, dass entweder das verarbeitete Platin weniger rein, und nicht ganz frei von positiveren Metallen ist, und ob durch das Glühen des Platinasalmiaks derselbe auch ganz vollkommen zersetzt werde.).

Unterschied desselben Metalles durch größere Glatte und Ebenheit der Oberstäche, den einige Autoten als Ursache elektrischer Erregung anführen, konnte ich, so weit meine Ersahrungen reichen, nur in so sern als solche ansehen, als dem slüssigen Leiter dadurch Gelegenheit gegeben war, durch mehr oder minder krästige chemische Einwirkung auf das eine oder das andere Stück des Metalls die Bildung zweier stüßigen Erreger hervorzurusen. Daher bemerkte icht fast nur bei Zink, wegen der Leichtigkeit, mit der sast alle Flüssigkeiten chemisch auf dasseihe einwirken, dass zwei Stücke desselben Metalles sast immer Elektromotore waren. Die Art der erregten Elektricität bing nicht sowohl von der größeren Olatte der Oberstäche, als von der Natur des stüßigen Leiters ab.

Nach Herrn v. Yelin's Versuchen sollen zwei Stücke desselben Metalles durch verschiedene Größe ihrer Oberstächen Erreger werden, und zwar das größere Stück der negative. Ich habe zwar häusig gesehen, dass Silber- und Platinadrähte gegen größere Platten (und Tiegel) desselben Metalles Erreger waren, aber keiner einzigen Erfahrung weiß ich mich

[&]quot;) Phosphorsaure, die durch Zersetzen des phosphorsauren Ammoniaks bereitet wurde, halt, selbst wenn sie langere Zeit im rothglühenden Fluss erhalten worden, Spuren phosphorsauren Ammoniaks zurück.

Größen - Verschiedenheit der Oberstächen, als solche, die Ursache der Elektricitäte-Erregung lag. VVe Schwingungen der Nadel Statt fanden, wurden diese bei jedem wiederholten Eintanchen kleiner, während sie, wenn die Größen-Verschiedenheit der Metalle die erregende Ursache war, stete größer hätten werden müssen, da die Kraft des neuen Impulses sich zu der der Nadel mitgetheilten Bewegung addiren musste.

Da, wo geringe elektrische Strömungen Statt finden, kann man sich dieses Handgriffes bedienen, um durch wiederholtes Schließen und Oeffnen der Kette die Schwingungen der Nadel größer und unzweidentig zu machen.

Noch häufiger sahe ich, dass das zuletzt eingetauchte Metall, ohne Rücksicht auf Größen-Verhältnise, positiv war. Obgleich die sich nicht immer
gleichbleibenden Resultate die Ueberzeugung gewähren, dass die wahre Ursache eine andere ist, so ist es
dennoch schwierig, die rechte mit Sicherheit auszusinden, da die Einslüsse, die die Nadel eines empfindlichen Multiplicators in Bewegung setzen können, so
gering oft sind, dass sie der regsten Ausmerksamkeit
nicht immer einleuchten.

Außer der früher schon angesührten Temperatur-Verschiedenheit, zu deren Hervorbringung das bloße Anfallen des Metalles, oder ein leises Abwischen mit einem Tuche, hinreichend ist, und außer dem Anhangen einer nicht sichtbaren Menge Feuchtigkeit, fand ich, daß auch das Reiben eines Metalles (ohne daß dadurch Temperaturunterschied entstehen konnte)

Electricitäte - Erregung und dadurch Anomalien in den Erscheinungen hervorzubringen vermochte. Das geriebene Metall war stets politiv, es mochte das Reiben vor dem Eintauchen, mittelst eines mehrfach zusammengelegten, mit der leitenden Flüssigkeit' durchnäßten Tuches geschehen seyn, oder während des Eingetauchtseyns mittelst eines, an einem Glasstabe besestigten Schwammes, (doch hier am geringsten) oder durch Auf- und Abschieben des um einen in der' Flüssigkeit stehenden Glasstab spiralförmig gewundenien (Platina-) Drahtes (eine Gummilack-Stange bewirkte dasselbe, und es hatte keinen Einfluss auf das Resultat, ob beide zuvor durch Reiben elektrisch gemacht worden waren), oder mit einem trocknen Tuche, mit den Fingern, mit demselben oder einem andern Metall bewirkt worden seyn. In allen diesen Fällen war, mit wenigen Ansnahmen, das geriebene Metall (Platin oder Silber) positiv, selbst, wenn das nicht geriebene höher erwarmt wurde, als die Tempetatur des geriebenen war. Reiben mit Fliesspapier war dem Hervorbringen der elektrischen Strömung am ungünstigsten. Auf welche Weise das Reiben Electricität erregend wirkt, darüber vermag ich mir keine Erklärung zu geben. Nach Art der geriebenen idioelektrischen Körper ist seine Wirkung auf die Magnetnadel nicht wohl erklärbar. Ob gelindes Reiben Temperatur vertheilend wirken könnte, ähnlich wie starke Erschütterungen in Lavoisier's und La Place's Versuchen die Ausgleichung ungleicher Temperaturen in langen Metallstangen bewirkte?

Obwohl die im Vorigen mitgetheilten Erfahrun-Annal, d. Physik. B. 80. St. 4. J. 1825, St. 8.

gen mich belehrten, dass die in den Versuchen des Herrn Becquerel beobachteten elektrischen Strömungen, theils durch die Erregung zwischen zweien flüssigen Excitatoren entstanden, theils da, wo sich Niederschläge bildeten, von der Reaction dieser auf das Metall oder die Flüssigkeit selbst, abzuleiten seyen; und obwohl sich nicht erwarten läset, dass die, während des Actes der chemischen Verbindung zwischen den Atomen der auf einanderwirkenden Stoffe fich vereinigenden (und diese Vereinigung bald durch Licht-, bald durch Wärme-Entwickelung bekundenden) Elektricitäten durch Metalldrähte oder sogar. durch Flüssigkeiten *) fortgeleitet werden, weil selbst die viel größere Leitungsfähigkeit der Metalle doch durch die unendliche Nähe der sich berührenden Atome überwogen werden muss; so glaube ich, durch nachfolgende Versuche, von denen der eine eine VViederholung des Becquerelschen ist, noch mit größerem Rechte mich für die obenangegebenen Ursachen der Eleketricitäts-Erregung entscheiden zu können.

Vers. 1. Aetznatronlauge von spec. Gew. = 1,417 und verdünnte Schweselsäure († conc.) wurden in einem Glase, (Durchm. = 1611) durch dessen Boden ein Platindraht ging, möglichst genau übereinander geschichtet. Der untere, zur Vermehrung der Berührung, in mehrsache Spiralwindungen sich endende Draht berührte blos das Alkali, ein anderer, eben so beschassener, von obenher beseisigter Draht berührte die

^{*)} wie Herr B. zu thun glaubte, man sehe Ferussac's Bulletin Decbr. 1824. 345.

Saute. Nachdem beide Drahte mit dem Mültiplicator verbunden waren, und die Nadel die, durch die Berührungs-Electricität bewirkte, Abweichung bleibend angenommen hatte, wurde das Gefäße gelinde bewegt, um die Verbindung der Säure mit dem Alkali zu bewirken. Es war dadurch aber keine veränderte oder vermehrte Abweichung der Nadel hervorzubringen. Erst als durch die entstandenen Erhitzung Temperatur-Verschiedenheit in den Drähten bewirkt wurde, machte die Nadel Schwingungen.

Verl. 2. Zwei Glaser A und B wurden, A mit Schwefelfaure, B mit Aetzammonium gefüllt; beide wurden durch mit Kochsalzlösung gefüllte Röhren mit zwei andern, mit Kochsalzlösung gefüllten Glasern in Verbindung gesetzt; und in diese die in zwei Platinaspatel sich endenden Leitungedrähte des Multiplicators eingesenkt. Darauf wurden Aund B durch eine mit Aetzammonium gefüllte, bis auf den Boden in A reichende, in eine feine Spitze ausgezogene Röhre verbunden, und, durch Hinzutröpfeln von Aetzammonium in B, die Erhöhung des Niveau, und dadurch Ueberführung des Ammonium in Abewirkt. Es war aber auch jetzt keine elektrische Strömung zu gewahren, wenn auch die Verbindung des in einem dünnen Strahle übersteigenden Ammoniums durch Umrühren derselben befördert wurde. Man mus durch gleichzeitige Ethöhung des Niveau in dem mit Kochsalzlösinng gefüllten Gläsern Sorge tragen, dass. weder von der sauren noch von der alkalischen Flüsfigkeit etwas in dieselbe übergeführt wird, weil sonst eine Kette aus zwei flüssigen Erregern gebildet und dadurch elektrische Strömung bewirkt wird.

Verlis - Wurde derfelbe Verluch in der Art. wiederholt, dass Amit Saure und B mit Actznatronlange gefüllt waren, und geschah die Verbindung der Säure mit dem Alkali dadurch, dassich beide Gläser mit einem baumwollenen Drahte verband, (ein Amianthdraht stand mir nicht. zu Gebote), oder den bald von der Saure, bald von dem Alkali ausgehenden damit getränkten Docht, (mittelfteines gläsernen Hakens) in das andere Glas übertrug, so war auch jetzt kein Schwanken der Nadel zu bemerken. Salpeterläure als leitende Flüssigkeit anzuwenden, wie es in dem Versuche des Herrn B. geschah, halte ich deshalb für unsicher, weil, wenn etwas Kochsalzlösung aus den Leitungsröhren übergeführt wird, durch die eingeleitete Auflösung des Platins, Täuschungen möglich sind. Um die Ueberführung der Saure oder des Alkali in die, mit der Leitungsflüssigkeit gefüllten, Gläser möglichst zu verhindern, branchte ich weite, unten wie erwähnt in eine feine Spitze ausgezogene 1 bis 11 Zoll (wenigstens) über das Niveau der Flüssigkeiten hervorragende Röhren, die mit durch Indigtinktur gefärbter Kochsalzlösung von gleicher Concentration gefällt waren. Selbst wenn von der Flüssigkeit der Rölren in die Leitungsgläser etwas übergeführt wurde; fo lehrte mich der Augenschein, dass es nur die Kochsalzlösung von derselben Concentration war, die Schicht der sauren oder alkalischen Flüssigkeit nur den untern Theil des andern Schenkels einnahm.

VVie ich nach meiner Anlicht andere von Herrn Becquerel aufgestellte Sätze erkläre, z. B., das bei Lösung von Salzen nur schwierig Electricität erregt werde, beim Aetzkali um so schwieriger, jemehr das VVasser Aetzkali schon aufgelößt enthalt;
dass man die Auflösung der Körper verzögern mulle,
damit die erregten Elektricitäten Zeit gewöhnen, von
Metalldrähten fortgeleitet werden zu könsten u. f. w.
ergiebt sich von selbst.

Dass auf die Größe der elektrischen Spannung, die ich, mit Ritter, als den dynamischen Unterschied der durch Berührung erregten Elektricitäten am besten zu erklären meine, bedeutenden Einsluß kaben: die Verschiedenheit der Elektromotore; die Beschaffenheit und Größe ihrer Oberstächen und die gegenseitige Entsernung derselben; der slüßige Leiter, nach Verschiedenheit seiner Natur und Concentration; der chemische Process zwischen ihm und den Metallen, (in dem derselbe bald die Bildung neuer Erreger hervorzurusen, bald die Spannung der gegebenen zu verändern vermag*),) auch außerdem Temperatur, Dichtigkeit des umgebenden Mittels u. s. w. — sind Ersahrungen, die die Versuche der bewährtesten Physiker bestätigt haben. Es wäre überslüßig gewesen, zur Be-

^{*)} Das wirksamste Schema einer Kette ist wie bekannt Zink - Alkali-Säure-Kupser. Aber in dieser Ordnung bildet der stässige Leiter zugleich auch ein (krästiges) Erreger-Paar, dessen
elektrische Strömung mit der der metallischen Erreger nach
einer Richtung geht, während bei umgekehrter Ordnung:
Zink-Säure-Alkali-Kupser, die elektrischen Ströme, sich
schon in der Kette begegnend, sich ausgleichen, und nur das
eine Erreger-Paar durch den Ueberschuss seiner Spannung zu
wirken vermag. Für Zambonis Uhrgläser-Apparat lässe sich
aus dem Vorigen gleichsmis eine Erklärung ableiten.

wahrheitung dieles Erfahrungen neue Verluche anzustellen, wenn nicht die vernachläseigte Anwendung derselben, auf einen gegebenen praktischen Fall mich aufgefordert hätte, ihre Wahrheit, mit directer Beaugnahme auf denselben, von Neuem zu rechtsertigen.

IV.

Notizen und vorläufige Nachrichten.

ween sie verenderung des Magnetismus einer Estemplate, ween sie um ihre Axe gedreht wird; von Hrn. J. N. Christie. (Vorgelesen in der Sitzung der K. Gesellschaft zu London am 12. Mai 1825.).

Die in diesem Aufsatz beschriebenen Erschelnungen, obgleich an und für sich unbedeutend, scheinen nach des Verfassers Meinung eine bisher noch nicht beschriebene Art von magnetischer Wirkung auszusprechen. Es ist seit langer Zeit wohl bekannt, dass das Eisen durch Schlagen, Drehen oder Feilen in verschiedener Richtung auf seine magnetische Axe einen merklichen Einflus in seiner Polarität erleidet; aber. es scheint nicht hemerkt worden zu seyn, dass eine blose Umdrehung des Eisens nach verschiedenen Richtungen einen gleichen Einflus ausübt. Der Verfasser zeigt indess, dass diess wirklich der Fall ist, und dass die Gesetze, welche diese besondere Wirkung bedingen, so regelmässig sind, dass kein Zweisel über eine entsprechende Regelmässigkeit in den Ursachen derselben übrig bleiben kann.

Die Aufmerksamkeit des Versassers ward zuerst auf diese Phänomene durch einige im Lause einer anderen Untersuchung beobachtete scheinbare Anomalien gelenkt, welche eine Eisenplatte auf einen Compass ausübte. Um den störenden Einstuß eines partiellen Magnetismus in dem Eisen abzuhalten oder zuzulassen, wurde es nothwendig, auf die Lage gewisser Punkte im Umfange der Platte genau zu achten, welche dem Maximum und Minimum dieses Magnetismus entsprachen. Es wurde darauf gefunden, dass diese Punkte nicht constant waren, sondern dass sie ihre Lage veränderten, so wie man die Platte in ihrer eigenen Ebene sich umdrehen liese; oder in anderem Worten, vdass eine Platte, welche in einer gegebenen Lage eine gewisse Ablenkung der Magnetnadel erzeugte, die nämliche Ablenkung nicht wieder hervorbrachte, wenn sie in ihrer eigenen Ebene genau eine Umdrehung gemacht hatte, obgleich sie zur Ruhe und jeder Theil des Apparates genau in seine frühere Lage gebracht worden.

Aus diesem schien es, dass die Umdrehung der Platte in ihrer eigenen Ebene einen Einslus habe auf ihre Kraft, die Nadelabzulenken, unabhängig von dem partiellen Magnetismus gewisser Punkte in derselben. Die Richtigkeit dieser Idee wurde bewiesen, als durch eine Umdrehung der Platte in entgegengesetzter Richtung auch die Wirkung auf ihre richtende Kraft umgekehrt wurde.

Die Veränderung, welche durch Umdrehung in der richtenden Kraft der Platte erzeugt wird, war ein Maximum, als ihre Ebene parallel lag mit der Neigungslinie der magnetischen (Erd-) Axe und zu gleicher Zeit die Neigung gegen den Horizont, die die kleinste war, diese Bedingung erlaubte; wenn aber die Platte mit dem Horizonte parallel war, wurde die Wirkung in dem Verhältnis von 5 zu 1 vermin-

dert und als sie senkrecht auf dem Horizonterstand und mit dem magnetischen Meridian zusammensiel, war sie gänzlich zerstört.

Nachdem der Verfaller sich von der Realität und der Beständigkeit dieser VVirkung bei verschiedenen Platten überzeugt hatte, so wie von der Nothwendig-keit, dieselbe einer besonderen Einwirkung des Erdmägnetismus auf die Molekel der Platte zuzuschreiben, fahritt er zur Ausmittelung der Gesetze und zum Messen der Größe, welche die von der Rotation erzeugte Ablenkung in verschiedenen Lagen besaß. Brut darüber eine große Anzahl Versuche mit ihren numerischen Resultaten, in Form von Taseln, umständlich mitgetheilt.

Aus diesen leitet er das folgende allgemeine Gesetz her, nämlich: dass die von der Rotation herrührende Ablenkung bei einer Neigungsnadel "stets eine
solche ist, dass "the sides of the equator of such
dipping needle" nach einer Richtung abweichen, die
der Richtung, in welcher sich der Rand der Platte
bewegt, entgegengesetzt ist, wobei der Rand der Platte,
welcher jedem der Durchschnitte (edge) des Aequators
am nächsten ist, die größte Wirkung erzeugt."

Es mag hier noch bemerkt werden, dass die Resultate dieses Gesetzes in vielen Fällen mit dem solgengenden übereinstimmen: Man nehme an, dass die Neigungsnadel orthographisch auf die Platte projicirt sey; dann wird die von der Umdrehung herrührende Ablenkung der projicirten Nadel so vor sich gehen, dass die Richtung derselben der der Rotation selbstentgegengesetzt ist.

Der Verfaller schreitet darauf zu einer theoretichen Untersuchung über die Wirkung einer Platte weichen Eisens, deren beide Pole in einer gegebenen :Lage entwickelt find, und die (außer der gewöhnlichen magnetischen Wirkung des weichen Eisens) auf eine in der Ebene der Platte liegende Nadel von unendlich kleinen Dimensionen wirkt. Er bezieht die gewöhnliche Wirkung des Eisens ganzlich auf den Mittelpunkt desselben, und setzt voraus, dass sie auf beide Pole der Nadel attractiver Natur sey. Von der .nngewöhnlichen Wirkung der neu entwickelten Pole aber nimmt er an, dass sie sich in diesen Polen aufhalte und dass sie repulsiv oder attractiv sey, je nachdem sie auf die Pole der Nadel von gleichem oder entgegengesetztem Namen mit ihnen wirken (to be attractive or repulsive according as they act on the poles of the needle of the same or opposite names with themselves). Indem er nun nach dieser Hypothese Bezeichnungen für die Coordinaten des Mittelpunktes der Platte, für den Abstand, der die neuentwickelten Pole in der Platte trennt, und für den Winkel annimmt, den die die Pole verbindende Linie mit der Richtung der Nadel macht n. f. w., leitet er (nach den bekannten Gesetzen des Magnetismus) Formeln ab, die die horizontale Ablenkung der Nadel ausdrücken; --suerst für die Rotation in einer Richtung; zweitens für die Rotation in entgegengesetzter Richtung; und drittens für die Abwesenheit aller Rotation. Vergleichung derfelben mit einigen Beobachtungen leitet er numerische VVerthe für die Constanten der Formeln ab und gebraucht sie aledann zur Berechmang der von der Rotation erzeugten Ablenkung in

allen übrigen Beobachtungen. Er halt den Widerspruch zwischen den berechneten und beobschteten Resultaten, wie er sich in wenigen Fällen zeigt, für größer, als daß man ihn ganz als Beobachtungsfehler betrachten könnte, fieht aber die oben anfgestellte Theorie wenigstens als eine allgemeine Darstellung dessen an, was in der That geschieht. Er giebt jedoch zu, dass sie nicht genau die Lage des Punktes liefert, wo die von der Rotation erzeugte Ablenkung verschwindet und vermuthet in der gebrauchten Eisenplatte einen partiellen Magnetismus, als eine den Ursachen, durch die man sich die Differenz erklären könnte. Auf jeden Fall zeigt er durch Untersuchung der gewöhnlichen Hypothese über die Erregung des Magnetismus in dem Eisen, dass aus ihr keine größere Uebereinstimmung zwischen der Theorie und der Erfahrung hervorgeht, als aus der hier angewandten.

Er geht alsdann zu der Untersuchung über, welchen Grad von Beständigkeit die so in dem Eisen durch Rotation erzeugte Polarität besitzt, und es scheint aus dieser hervorzugehen, dass (wenigstene innerhalb 12 Stunden, nachdem die Platte zur Ruhe gebracht war,) der Einslus einer einzigen Rotation kaum eine Verringerung erlitten habe. Es scheint auch, dass die Wirkung so wenig von der Geschwindigkeit der Bewegung abhängt, dass die Platte schwertlich langsam genug umgedreht werden kann, ohne nicht die volle Wirkung zu erzeugen.

Durch eine geringe Veränderung in den Formeln können endlich die Resultate der Berechnung so genau mit der Beobachtung in Uebereinstimmung gebracht werden, als man es nur wünschen mag. Diese Veränderung besteht in der Auslassung gewisser, durch die Theorie eingesührter Glieder und der Verfasser hält es für sehr wahrscheinlich, die Theorie so abandern zu können, dass sie von diesen befreit wird.

Der Verfasser schließt diese Mittheilung mit einem Zusatz, in welchem er die magnetischen VVirkungen einer langsamen Rotation mit denen einer schnellen vergleicht. Das Resultat des Vergleiches war, dass die während einer schleunigen Rotation auf die Nadel ausgeübten Kräste zwar von größerer Intensität, stets aber von gleicher Richtung sind mit denen, welche aus der langsamsten Rotation hervorgehen, und welche noch, nachdem die Rotation ausgehört hat, zu wirken fortsahren, auch dass die ersteren VVirkungen so sind, wie sie von der Kenntniss der letzteren erwartet wurden. (Journ. of Sc. N. 38. p. 264.).

2. Ueber den Magnetismus der Eisenmassen durch Umdrehung mitgetheilt wird; von Peter Barlow. (Ebenfalls am 12. Mai a. c. in der K. Gesellschaft zu London vergelesen).

Nachdem der Verfässer im Verlauf, von Betrachtungen über die Ursache der Umdrehung der magnetischen Erdpole, seine Ausmerksamkeit wieder auf die Wirkung der Rotation, die Vertheilung (insluence) des Magnetismus im Eisen zu verändern, gelenkt katte und er zu gleicher Zeit wusste, dass Hr. Christie eine bleibende Veränderung in dem magnetischen Zustand einer Eisenplatte, durch eine blosse Veränderung der Lage in ihrer Ebene aufgefunden hatte, schien es ihm sehr wahrscheinlich, dass diese, bloss von einer einsachen Umdrehung herrührende, Verän-

derung durch eine schmelle Rotation vergrößert werk den würde. Durch einen Versuch ward indese gesuiesten, dass die erzeugte VVirkung nur temporar sey. Die Versuche wurden zuerst mit einer 23 zölligen Bombe augestellt, die an der Docke einer starken. Drehbank beschigt war, welche durch eine in dem Kanschank beschigt war, welche durch eine in dem Kanschank zu VVoolwich besindliche Dampsmaschine in Bewegung gesetzt wurde.

Als man diele nun 640 Umläufe in einer Minute machen liefa, wurde die Nadel um mehrere Grade abgelenkt und blieb dann während der Bewegung der Kugel still stehen, kehrte aber zu ihrer ursprünglichen Lage zurück, wenn die Rotation auf hörte. Bei einer umgekehrten Bewegung der Kugel, fand eine gleiche aber entgegengesetzte Ablenkung Statt. Da das Gesetz der Erscheinungen bei dieser Anordnung des Apparates nicht deutlich war und die Kugel zur völligen Besestigung zu schwer gesunden : wurde, so ward eine 8 zöllige Kugel (a Shapruell! shell) in einem eignen (in dem Auffatz näher besit schriebenen) Apparat beselligt und eine Anzahl von Versuchen mit dieser gemacht; das Gesetz schien jedoch anomal zu feyn, bis man auf die Idee versiel, die Wirkung der Erde auf die Nadel zu littigen (d. Ann. LXXVII. 329. (P.)), worauf die Univerg gelmässigkeiten verschwanden, und das allgemeine Geletz der Etscheinung ins Klare geletzt wurde. Wenn die Nadel zu einer Tangente der Kugel gemacht wurde (soll vermuthlich heißen, wenn die Nadel senkrecht gestellt wurde gegen die Linie, die ihren Mittelpunkt mit dem der Kugel verband P.), so : wurde 'des Nord - Ende derfelben angezogen, wenn:

geschah (welche Richtung auch die Rotationeaxe has ben mechte); im entgegengeseisten Fall aber abgeschen. In den beiden Extremitäten der Axe wurde keine: Wirkung gesunden, während in zwei entgegengesetzten: Punkten, rechtwinklig auf der Axe, die Wirkung ein Maximum, und die Nadel nach dem Mittelpunkt geriehtet war.

Der Verfaller zeigt eledann, wie die Resultate. welche anvor regelles enfahieren, mit diefer allgemeinen Ansicht übereinstimmen, und beschließt diese Mittheilung mit einigen theoretischen Ansichten über deren Verhältniss zum Erdmagnetismus. Er glaubt, dals man sie mit gutem Grund als Wirkungen einer Vertheilung des Magnetismus (the results.. to be of the induced kind) anschen kann, und wenn gleich es ihm zweifelhaft scheint, ob man die anomalen Varistionen der Magnetnadel an der Oberfläche der Erde, anf diese Urlache, als letzte, zurückführen kenn, fo bemerkt er doch, dass eine wesentliche Bedingung auf Erzeugung dieser Phanomene in dem Fall für die Erde Stich hält, nämlich: die Nichtübereinstimmung ihrer magnetischen Axe mit der Axe ihrer inglichen Umdrehung. (Journa of So. No. 38. p. 263.).

^{3.} Weitere Untersuchungen über die Bewahrung der Metalle Aurektere-shemische Mittel; von Sir Humphry Duvy.

(Gelesen in d. Royal Society am 9 Jun. 2. c.)

Nach einer Hinweisung im Allgemeinen auf die in seinem früheren Aussatz enthaltenen Detaile, hinsiehtlich der Beschützung des Kupferbeschlages der

Schiffe, schreitet Hr. Davy in der gegenwartigen Mittheilung zur Betrachtung der Umstände über, unger welchen verschiedene Substanzen auf des beschützte Kupfer abgeletzt werden und auf die Abnutzung del-, selben Einfluss haben, besonders in Bezug auf Schiffe, in Bewegung. Zu diesem Zweck bediente er sich ei-, nes Dampfbootes, welches, um die Länge gewisser. Punkte zu bestimmen, zu einer Expedițion in die Nordsee angewandt wurde. Seine Untersuchungen, führen zu dem Schluse, dass Bewegung die Granzen, und die Menge des beschützenden Metalles micht verandert und dass beim Segeln außer der chemischen; Abnutzung, ebenfalls eine mechanische Statt findet: Bei Untersuchung der Resultate einiger Versuche über die Wirkung einzelner Massen des schützenden Metalles auf den Beschlag bemerkte der Verfasser, dass in gewissen Fällen die Zerfressung sich mit dem Abstande des Beschlages von dem schützenden Metalle zu vergrößern schien. Es wurde deshalb nöthig, diesen Umständen nachzuforschen und zu bestimmen, wie; weit sich die Verringerung der elektrifchen Action beigunvollkommen und unregelmälsig leitenden Flächen, Sir Humphry beschreibt umständlich; ausdehne. sonderbare und wichtige Versuche zur Erläuterung dieser Nachforschung, welche zeigen, dass die Verrin-, gerung der beschützenden Wirkung, bei einem Abar stande, nicht von der Oberstäche des Metalles ab, sondern von der des unvellkemmnen oder hängt, flüssigen Leiters.

Seine Versuche über vollkommne und unvoll-, kommne Leiter sührten ihn zu einer andern, in praktischer Beziehung wichtigen Untersuchung, hinsicht-

lich der Natur des Contactes zwilchen dem Kupfer ' and dem lehtitzenden Metalle. Er fand, dass die schützende Kraft durch die dünnste Schicht von Lust oder durch das zarteste Blättchen von Talk oder trocknem Papier verhindert wird; die gewöhnliche Bekleidung von Grämspan oder ein dunnes Stück von befeuchtetem Papier schien dieselbe aber nicht zu vermindern. Nach einem Detail von Versuchen über die elektrochemischen Kräfte der Metalle in Lösungen, die von der Luft ausgeschlossen sind, beschließt Sir Humphry seinen Auffatz mit einigen aus den gesammten Thatstehen hervorgehenden Folgerungen, praktischen und theoretischen Inhaltes. Da er fand, dass in gewissen Fällen einer unvollkommnen Vereinigung der Einflus des Beschützers durch Abstand geschwächt war, so schlägt er vor, wenn Schiffe mit altem Beschlage zu beschützen find, ein größeres Verhältnis von Bilen, und wenn es möglich ist, mehr vertheilt an-Der Vorzug dieser Anordnung zeigte sich überraschend bei dem Schiffe Samarang, welches im Jahre 1821 in Indien mit Kupfer beschlagen worden, und im Frühling 1824 in die Docken kam, bekleidet mit Grünfpan (rust), Pflanzen und Zoophyten. Das Schiff ward mit 4 Eisenmassen beschützt, deren Oberfläche ungefähr zo von der des Kupfers betrug; zwei von ihnen waren nahe am Hintertheil und zwei an den Seiten des Schiffes angebracht. Es machte eine Reise nach Nen-Schottland und kehrte im Januar 1825 zurück, nicht wie fäschlich berichtet worden mit Pflanzen und Muscheln bedeckt, sondern merkwürdig rein und in goter Beschaffenheit. Nach Anführung anderer Beifpiele der vollkommnen Wirkgesättigt ist und auch das Steinkohlengas einen Antheil von ihmen enthält.

Der Auflatz schliesst mit einer kurzen Hindentung auf die Anwendung, welche man von der anfänglichen Flüssigkeit machen könnte. In Gas gebracht, welches mit einer blauen Flamme brennt, erzeugt sie eine glänzend weise Flamme. Sie ist ein vortreffliches Lölungsmittel des Kautschucks; und wird allen Zwecken entsprechen, wo atherische Oele als Lösungsmittel angewandt werden. Auch zeigt der Verfasser die Möglichkeit, dass der Theil der Flüssigkeit, welcher, zwar bei der gewöhnlichen Temperatur und einem Druck von zwei oder drei Atmosphären flüssig, doch bei vermindertem Drucke ein Gas ist, einer Lampe zur Nahrung dienen könne, sobald man mit der Zeit solche Kenntnis und Herrschaft über die Zersetzung, des Oels oder der Steinkohle erlangt habe, dals man diele Substanz in hinreichender Menge zu liefern im Stande fey. (Journ. of Sc. N. 38. 273.)

. 5. Donavan's Apparat, um ohne Berührung mit der Luft zu filtriren.

Dieser simmreich erdachte Apparat ist so einfach, dass seine Abbildung (Fig. 6) alle weitere Beschreibung entbehrlich macht. Nur muss bemerkt werden, dass Hr. D., welcher sich dieses Apparates zunächst bei der Bereitung von Aetzkali bedient hat, statt des Filtrums ein Stückchen Leinwand gebraucht, mit dem er die Spitze des als Trichter dienenden Glases Alocker verstopst. Zu diesem Zweck räth er auch den Apparat von grünem Glase machen zu lassen, weil dieses weniger vom Alkali angegriffen wird als das weisse Glas. Um

Sauren zu filtriren, kann man statt der Leinwand auch gröblich gepulvertes Glas anwenden. (Phil. Mag. Jul. 1825. p. 76. Auszug.)

6. Zerlegung des Chlorschwesels.

Hr. Dumas hat diese Verbindung aufs Neue anglysirt und zwar auf die Weise, dass er sie in Dampfgestalt über glühende Drehspähne von Eisen leitete; das entstandene Chloreisen wurde in Wasser gelöst und mit Silberlösung gefällt; das Schwefeleisen hingegen mit Säuren zersetzt und das Schweselwasserstoffgas in einer estigsauren Bleilösung aufgefangen. 1,485 Grm. Chlorschwefel gaben so: 4,4 Grm. Chlorsilber und 3,23 Grm. Schwefelblei. Darnach besteht der Chlorschwefel aus Chlor = 71,67 und Schwefel = 30,00; mit ei nem Gewichtsüberschuss von 1,67. Ein zweiter Versuch, bei welchem Kupfer statt des Eisens angewandt wurde, gab: Chlor = 69,22, Schwefel = 30,72. Der analysirte Chlorschwefel war dadurch bereitet, dass man trocknes Chlorgas in Schweselblumen leitete, die am Boden eines offenen Probeglases befindlich waren. Das spec. Gewicht der Flüssigkeit betrug 1,980 (ist aber, wenn nicht Druckfehler in der Angabe find, offenbar viel zu groß, gegen die schon bekannten VVägungen. P.) (Auszug aus den Bullet. des Sc. math. Juill. 1825. p. 35.)

7. Nachtrag zur Darstellung des Kaliums.

In Bozug auf die neulich in diesen Annalen. *) beschriebene Methode, Kalium darzustellen, muss noch

^{*)} B. IV. p. 23.

famkeit des Beschützers und nach Hünweisung sowohl auf das Verhältnise, das derselbe nach Verschiedenheit der Umstände zum Kupferbeschlag eines Schiffes haben muß, als auch auf die vortheilhästeste Art ihn anzulegen, schließt Hr. D. mit Bemerkung über die VVichtigkeit, ein reines Kupfer zum Beschlage auszuwählen, es glatt und gleichmäßig anzulegen, und zu seiner Besestigung nur Nägel von reinem Kupfer und nicht von einer Metallmischung anzuwenden. (Journ. of Sc. N. 38. p. 271).

4. Ueber einige neue Verbindungen von Kohlenstoff und Wasserstatt und über einige andere bei der Zersetzung des Oels durch
Hitze erhaltene Produkte, von Hrn. M. Faraday.

Die Versuche, von welchen die Resultate in diesem Aussatz umständlich erzählt find, wurden hauptlächlich mit der Flülligkeit angestellt, welche sich in beträchtlicher Menge abletzt, wenn Oelgas zusammengedrückt wird. Diele Flüssigkeit, so wie sie aus den Anstalten der Gesellschaft für tragbares Oelgas erhalten wird, ist farblos, von einem geringeren specisischen Gewichte als das Waller, fast unlöslich in Walser, dagegen löslich in Alkohol, Aether, Oelen, u. L.w. und last sich entzünden, wobei sie mit einer dichten' Flamme brennt. Sie unterlicheidet sich von dem Oel aus welchem sie herstammt, auffallend dadurch, dass die Lölungen der Alkalien nicht im Geringsten auf sie einwirken. Ein Theil dieser Flüssigkeit ist sehr flüchtig und veranlasst scheinbar ein Sieden bei 50 bis 60° F. Andere Theile find fenerbeständiger und erfordern selbst 250° und darüber zum Sieden. Bei wiederholten Destillationen wurde eine Reihe Producte von der größten bis zur geringsten Flüchtigkeit erhalten; von

dem, was bei 1769 bis 200° F. überging, erhielt man Ale diese, nach österen Rectificatioam meisten. nen, einer niederen Temperatur ausgesetzt wurden, fand fich, dass einige von ihnen zu einer krystallini-. Ichen Masse erstarrt waren, und zuletzt wurde von ihnen, besonders durch Druck bei niederen Temperaturen, eine Substanz erhalten, welche sich nach der Untersuchung als eine noue Verbindung von Kohlenstoff und Wasserstoff ergab. Bei der gewöhnlichen Temperatur erscheint diese als eine farblose durchsichtige Flüssigkeit, von 0,85 spec. Gewicht bei 60°, die den gewöhnlichen Geruch des Oel-Gases besitzt. Unter 42° F. stellt sie einen festen Körper, von durchsichtigen dendritischen Krystallen dar, welcher sich bei seiner Erstarrung sehr zusammenzieht. Bei o' (F.º? P.) erscheint sie als eine weisse, durchsichtige, spröde, pulverförmige Masse, deren Härte nahe der des Hutzuckers gleich kommt. Sie verdampft gänzlich an der Luft, siedet bei 1860 F. und liefert Dampfe, die ein specifisches Gewicht von 40 haben, wenn das des Hydrogen == 1 gesetzt ist. Bei einer höheren Temperatur wird der Dampf zersetzt, indem sich Kohle ablagert. Die Substanz ist brennbar und beim Verbrennen wird Kohle frei, wenn nicht Sauerstoff im Ueberschuss zugegen ist. Unter 186° F. übt Kalium keine Wirkung auf dieselbe aus. Diese Substanz wurde dadurch analyfirt, dass man sie über rothglühendes Kupferoxyd streichen liefs, und ihren Dampf mit Sauerstoff verpuffte. Das erhaltene Resultat war, dass sie besteht aus: 2 Proport. Kohlenstoff = 12 und 1 Proport. Waller-Roff=1, und dass in dem Zustand als Dampf 6 Proport. Koldenstoff mit 3 Proport. Wasserstoff vorhanden find, um ein Volumen Dampf zu bilden, der folglich

ein specifisch. Gewicht von 39 besitzt, wenn das des Wallerstoffs gleich eins gesetzt ist. Diese Verbindung wird in dem Aussatz Bicarburet of Hydrogen genannt. Bei Untersuchungen mit den am meisten slüchtigen Theilen der Flüssigkeit wurde ein Product erhalten, welches, obgleich bei der gewöhnlichen Temperatur gasförmig, sich bei o° (F.º?) zu einer Flüssigkeit verdichtete. Diese wurde in ihrer Zusammensetzung und ihren Eigenschaften sehr beständig gefunden. Sie war sehr brennbar, hatte als Gas das spec. Gewicht von 27 oder 28, und als Flüssigkeit das von 0,627; sie ist also unter den nicht als Gas oder Dampf bekannten Substanzen die leichteste. Als sie analysirt wurde, fand sie sich zusammengesetzt aus einem Verhältnistheil Kohlenstoff = 6 und einem Verhältnistheil Wasserstoff == 1, wie es der Fall beim ölbildenden Gase ist; jedoch sind diese so verbunden und verdichtet, dass sie nur halb so viel Volumen einnehmen wie bei jener Substanz *). Ein Volumen des Gases enthält deshalb 4 Proport. Kohlenstoff = 24 und 4 Proport. Wasserstoffgas = 4, in Summa 28, was das specifische Gewicht desselben ist.

flanzen bei Verschiedenheit in deren Volumen und sonstigem Verhalten — falls sie sich bestätigen sollte — wäre sür die Chemie im Allgemeinen eine Thatsache von Wichtigkeit. Sie würde offenbar mit ähnlichen Erfahrungen einer verschiedenen physikalischen Beschaffenheit neben gleicher chemischer Constitution, wie man sie bei sesten Substanzen wahrgenommen hat, im nächsten Zusammenhang siehen und möchte vielleicht zu deren Erklärung sühren. Möglich auch, das sie den gegenwärtig noch zwischen der Cyansaure und Knallsaure bestehenden Widerspruch löste. P.

Außer dem hiedurch entstehenden merkwärdigen-Unterschied zwischen dieser Substanz und dem ölbildenden Gale ist die erstere auch noch durch die Einwirkung des Chlors verschieden, welches mit derselben einen flüssigen Körper bildet, der einen sülsen Geschmack besitzt und dem Chlor-Kohlen-Wasserstoff (Hydrochloride of Carbon) gleicht; doch kann von demselben durch fernere Einwirkung von Chlor und Licht kein Chlorkohlenstoff erhalten werden. Die übrigen Producte von der ursprünglichen Flüssigkeit zeigen keinen so bestimmten Charakter als die eben genannten Substanzen; zu derselben Zeit scheinen sie sehr constant, indem sie gleichförmig bei einer Temperatur fieden. Sie können mittelst Destillation nicht so in mehr oder weniger flüchtige Theile getrennt werden, dass man dadurch ihre Zahl auf zwei oder drei besondere Körper zurückführen könnte. Sie haben die allgemeinen Eigenschaften der unspräuglichen Flülligkeit, und mit den anderen Producten erleiden sie alle von der Schwefelläure eine besondere Einwirkung, bei welcher fich Erscheinungen zeigen, mit deren Unterluchung der Verfaller gegenwärtig bel'chaffigt ist. Die Gegenwart dieler Substanzen, als Dampf, in Oel- und Steinkohlengas wird durch die besondere Wirkung der Schwefellaure ausgemittelt, dals diese die vollkommne Condensation derselben veranlasst, so wie durch die Auslöelichkeit dieser Sub-Stanzen in fetten und ätherischen Oelen u. L. w., zu deren besonderen Anwendung die nöthigen Vorlichtsmassregeln im Auslatze beschrieben find. Es sand fich, dass das Oelgus von manchem dieser Dampse

cinco Umfandos erwähnt worden, welcher zwar dert berührt wurde, der aber, wie spätere Versuche zeigten, noch größere Beachtung verdient. - Wenn mumhich due Rolm, durch welches das Kalium aus der Retorte in die Vörlage geleitet wird, während der Operation ganz glühend bleibt, so scheint es sich nur unbedeutend oder gar nicht zu verstopfen, weil sich alle verstopfende Masse, die sich freilich immer erzeugt, in der Vorlage abletzt, wo sie nicht verstopfen kann, und hierdurch wäre demnach auch diele Schwietige keit bei dieser Methode beseitigt. Um aber das Rohr bis zu seiner Einmühdung in die Vorlage glühend zu erhalten, find zwei Bedingungen nothwendig; namlich erstens; dass dasselbe so kurz als möglich sey, und zweitens, dass die vordere Wand des Ofens, durch welche dasselbe geht, so dünn als möglich sey. 24 letzterem Zwecke gelangt man am besten dadurch, dals man diese Wand, auf ähnliche Art, wie schon Brunner angiebt, aus einem Stück eines großen alten Graphittiegels oder aus einer Eisenplatte bildet, welche zum Durchgange des Rohres durchbohrt find. dieser Einrichtung ist es um so nothwendiger, die Vorlage sorgfältig durch öfter erneutes kaltes Wasser oder Eis abzukühlen, - Sollte man auch nur schwarze Masse erhalten, so ist dies keineswegs Verlust. Denn durch Destillation derselben aus einer Glas - oder besser Porzellanretorte erhält man sehr leicht eine große Menge ganz reinen Kaliume

V.

Freundschaftliche Aufforderung an zwei ungenannt. Mathematiker, vom Bergkommissair F. G. v. Busse in Freiberg.

Der verewigte Gilbert hatte mir zu wiederholten Malen geschrieben, dass meine Erinnerung auf des Hrn. Prof. Mollweide Nachschrift, Annal. 1822 St. 4 S. 423 nachstens abgedruckt werden sollte; Er habe nur damit gezögert, weil er der meisten Leser wegen sich huton müsse, viel Mathematisches aufzunehmen, doch meinem Wünsche gemäß zugleich zwei andere Aussatze, meine Auslösung (die Bewegung im Loche durch die Erde) betreffend, mit zu drucken wären. Mathematische Untersuchungen können, dem Plane der Annalen gemäß, auch nur dann in diese aufgenommen werden; wenn sie sich unmittelbar an Experimental-Untersuchungen anschließen. P.) Da sich nun diese drei Manuscripte bei dem jetzigen Herausgeber dieser Annalen schlechterdings nicht auffinden Jassen (dieselben auch nie in meinen Händen gewesen find. P.), so wünsche ich, dass die beiden Versasser ihre Bemerkungen über meine Auslösung aufs Neue einschicken möchten, falls sie nicht etwa statt dessen anzeigen könnten, dass sie nunmehr von der Richtigkeit meiner Auflösung überzeugt seyen, nachdem ich in meinem Lehrbuche *) die von mir behauptete Unterscheidung von \mp o als $=\frac{1}{\pm\infty}$ umstandlicher motivirt habe, als es in den Annalen geschehen durfte. -Meine Ausdeutung des einen Integrals, welche Profi Mallweide gerügt hat, war allerdings sehr missverständlich ausgedrückt. Ich hatte den Auflatz in Teplitz so eben erst sertig geschrieben, als ein Badegast unerwartet eilig abreisend nach Leipzig ihn mitnalim." Jene Uebereilung aber hat keinen wesentlichen Einslus auf die Richtigkeit meiner Auflösungen. -

^{*)} Bündige und reine Darstellung des wahrhaften Infinitesimal-Calculs, wie sie besonders auch für wissenschaftliche Practiker rathsam ist. Dresden bei Arnold 1825.

OR DR. WINCELER.

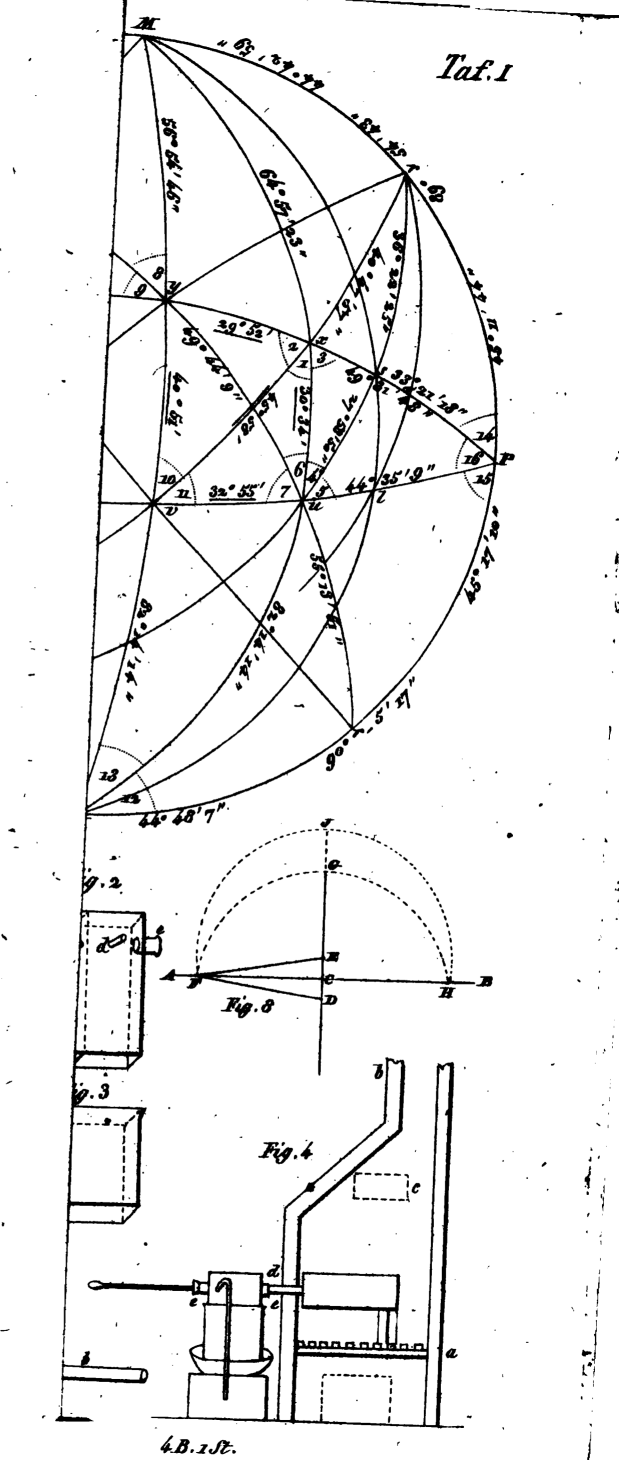
1	Zeit Barom					n. Haar			The	rmometr	ograph	Wasser- Stand	Uebersicht d Witterung	
der Book.					n. Hygi n bei	Wind	Wetter		Min.	Max.	der	- VA II CEFU	<u> </u>	
	.,	•		S	ch41			l	Tag	Nachts vorber		Seale	Tage	Zahl
	Te		perio		_						· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
					-27	8 80.06 7 63. 0	nnw.s	schön schön		+ 8.°0	+27.02 25. 5		heiter schön	7
H		12	, 55. 35.	00		5 53. 7		schön.	5	14. 0	96. 4		ver de	19
H		6		14	1			beitr	4	15. 0	18. 9		trüb	10
l	. 1	(io	1 '-	47	12	7 6g. 4	N∙ s	heitr	5	19. 5	94. 1	5 8	Regen	10
l	∢,		1		1		N. s	heitr	6	15. 7	20. 1	5 10 4 0	Hagel Gewitter	
H	, '					0 7 9- 6 3 63- •		neit r heit r	7 8	9. 4 10. g	18· 5· 19· 5	5 10.5	windig	15
	٠	֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓	P	99 78		5 59. 8	1 1	schö n	9	11. 5	20. 9	3 10	stürmisch	9
H	1	ì	• •	`58	9	4 51. 7	N. 8	schön	IO.	9- 9	21. 4	5 9		
H	•	r J	55.	4 0	Į.	68. 5	N. 2	heit r	I 1	11. 9	18. 6	6 0		1 1
ľ	٤٠			ا	. 1		nnw:2	~~~	I g	10. 3 8. 6	16· 9	4 5	,	1 1
H	•.		35. 35.	72	-j-a	5 56. 9	N. •	heitr	16	9. 0	19· \$ 15· 6	4 5	Nachte	一 川
	3		34.	74	· 5	9 47. 9	N. va	beitr	15	20. 2	16. 1	4 5	heiter	126
	,		54.	50	9	» 47· 6	N. 2	verta.	16	7. 5	16. 6	4 =	achön	14
	٠ ا	1	53.	ે 9ળ	1	5 68. 6	nno- 3	bcitr	17	10. 9	16. 6		Ver III	19
ľ	-		.i	٠	• •	163	nnw.2	t-iik	81	10, 4	16. 5	1	trüb	15
		1.	8 55. 9 59.		-	3 70. 7	N. a	trb Rg	19	9. 0	14- B 18- 4		Regen	7
I	1	_	3 3 2 .		1	5 77. 3	040. 5	triib	91	11. 3	16. 4	4 4	Blitze windig	2
	1	•	6 33.		1	7 68. 1	NO. 5	trüb	99	9. 6	16. 9		winaig stürmisch	7
	1	Į,	o 5s.	60	1	4 84- 8	ono. 3	trWtti s ht		8. 3	18. 7			1 1
	ł			67		1: 4	ono. 3	trii h	24	7.0	29. 3		1	
		Í,	8 .51. 2 50.		1';	2 78.	11 0W- 1	trüb	25 26	9. 5 7. 6		•	Ī	
۱	5	ξ.	2 50		1	9 85. 1	1W. 1	trüb	3 7.	6. 8				<u>- </u>
		•	6 81			,	W- 1	_	28	8. 9	•	4 –	Mrgrib	7
		U	oj 51	• 97	ļ	1 99- 3	now. 1	tr Rgtrpf	-3	10. 5			Abrth	14
		-	8 52	. 46	-+	5 3.	nno. 2	träb	30 51	11. 5	18. 0			
ı	1	•	52				nno. s				LEVE		1	
1	6	<	2 52		B 1		nno. s		Sma	10.00	18.0	4. 0.1	Feuerko	B] 1
	Ŋ	ŧ	6 59					btr Abrth	1	1	,,	١	1	1 1
1		l	10 58	. 85		1 59. 7	/ U. 3	heitr	l	Min.	Max.	•	1	
		ſ	8 59	• 77		667-	6 50. 2	schön	1	+ 6.ºo	十27·0			
	1		19 59	• •		5 47.	80. 9	beitr	ŧ		*****	ł		
	7	<	3 59	. 54				htr Abrth			Voründ.	1	1	
	t	1	6 34	_			0 80. 2			1		I		1 1
	1		35. 59		1	5.60. 3 0. 5 heitr herm. Hygr. Wind]			Barom, 1		Therm. Hygr			
		-	8 55	. 01								Therm.		
			19 52			798.08	2707.0		Mittl	354."'1	- M	-15.014 N	0.4. 0.4	
	.8	<	2 39		i i		3931.		Max.	338· 14	7 500 -	+s4. s SC		sw
	H		6 52		1		1973.	- 1 - 1			4 wew -	·		SO
		*	10 32	. 19			11050.		Tränd	9."67	3	14.03	63. o.6	
	-	,	4	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u>+</u>									

thet deriffond in feiner Erd-Nähe. Am ell. mehr gleichs, alt wolkig bod, igs ums Zenith etws offen; von 10 Abds ab his in die Nacht, Reg. Am. he Decke ist Abds in W oberhalb etws gesondert, Nebts vorher noch Regbis nach 12 fein und von 10 11. Ichts gel. Am 20. wolk. Decke modif. lirr. Str., Mittgs oben heiter., Abds har in S n. W mit kl. Cirr. Str. biek. nter ganz, beitr. 10 U. 26' Abds das erste Monds-Viertel, 28. Am 21. gleiche grave Decke; won 1 bis Nachts selten unterbrochen. m 22. Mittgs sondert sich wolk. Decke, geht jedoch bald wieder in einad einz. Regtrpf. fallen; Abds wird W m. NW zuerft heiter, bald gent Hie silding nuch SO und Spt-Abds heitr. Am 23. gleiche, weiße Decke, Cie roll, hat fish Mittgs in kl. febr zerstreute Cirr. Str. auf heit. Grde aufgel.; schwinden auch diese und es bleibt heitr. Am 24: heiter, nur Abds Spur Str. in W u. SW am Horiz. Am 25. Morg. auf heit. Grde Cirr. Streifen uach O, Mittge große verwasch. Circ. Str. verbreitet, diese vergeben and es liehen Nchmittgs am S- u. W-Heriz. einz. kt. Cum.; von Abds-ab am afi. die Mittg heitr, dann erscheinen am W-Horiz, einz. kl. Cirr. Sw.; es verbreitet sich oberhalb viel Cirrus, der sich Abds in Schleier mudifit.; s jedoch heitr. Am 27. Morg. u. Abde, Horiz. bel., früh oben viel lokir. Str., Abds nur O u. SO offen, sonst dünn bed.; die übrige Zeit des iter. Am 28, starke Decke, bald wolkig, bald gleichf. Um 11. Mings , Spt-Abde in sew Blitze. 1 U. Nachmitgs, Voll-Mond. 31. Am 29. bed., mehr gleichsörm. als wolkig; nach 9 vinz. Regteps. früh wolk. Decke, Mittgs rings kl. Cum. übereinander gelagert, oben auf inde getrennte Cirr. Str.; Abds letstere gering am W-Boriz. fonft, fpater itr. Der Mond fichet wiederum in seiner Erdferne. Am 31. fireisger der früh auf heit. Grunde sich zeigt, löset bald lich auf, es bleibt dann

t des Monats: Oft heisse Tage, kühle Nächte; haufig Streif-Regen, meist nördliche nach W abspringende Wintle herrschien.

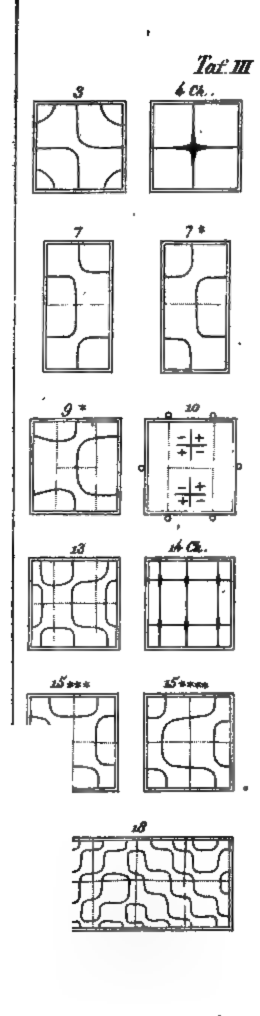
Am 22. August, Nachts 12 Uhr, zog aus nuw eine bedeutende Feuerrüber; ihr Licht war weißer als das des Mondes, ein langer Schweif, tien
r sich hatte, dunkel braunroth; ihr Zug in SO schness und noch vom
entsernt, zersprang sie in großer Weite von hier, wie eine Raquete mit
tgeln sich theilt.

vorigen Monat herrschend gewesenen Krankheits-Charakters beobacktet, mit vorherrschender Neigung zum Nervösen. Besonders hatten fich Kalte Fieber erschieuen sporadisch, nachdem sie lange Zeit nicht vorgeilagen über Exporiationen der Zunge, aphthöse Assectionen im Munde,



,

١ • , . • . •

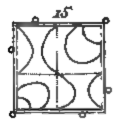


kys u.Chon. 4B 2 St

.

Tat.IF 4.0E.

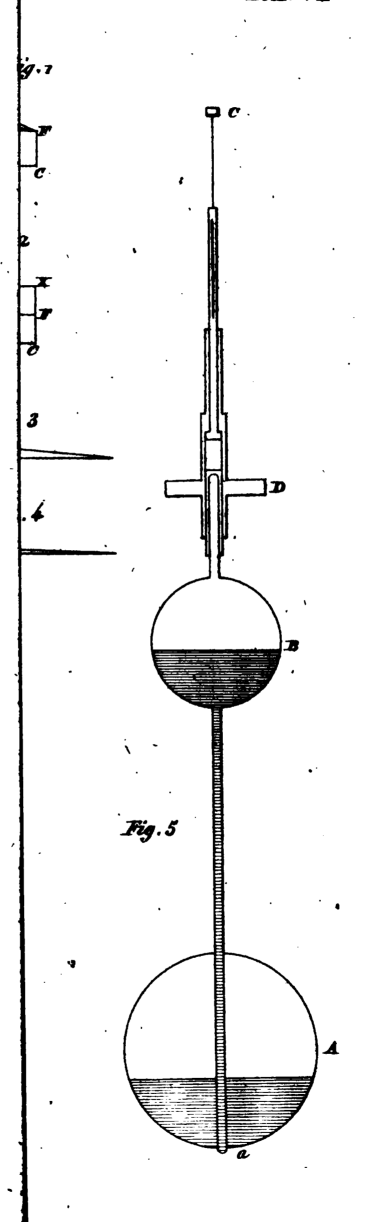
Ķ



24 (%

-, , -.

. . • • • • . .



hem. 4B. 4.St.